

لیبارٹری ط طبیٹ

ڈاکٹر عتیق الرحمن



عثمان پبلی کیشنز

بسم اللہ الرحمن الرحیم

کلینیکل لیبارٹری ٹیسٹوں کے مطابق ایک مفید اور معلوماتی کتاب

کلینیکل

لیبارٹری ٹیسٹ

مصنف
ڈاکٹر عتیق الرحمن

ایم۔ بی۔ بی۔ ایس ڈی۔ ٹی۔ سی ڈی۔ سی۔ سی۔ سی۔ لو
کوآرڈی نیٹر ٹی۔ بی۔ ڈاکٹر پروگرام (پی۔ ٹی۔ پی)
کمپن کیو بی سی آفیسر فار پولیو (نیشنل پروگرام)

ناشر
عثمان پبلی کیشنز

یکل پوائنٹ

شیخ پشیر

جلال الدین ہسپتال بلڈنگ چوک اردو بازار لاہور

فون: 042-7640094, 0333-4275783

فہرست

صفحہ	عنوانات	
7	بنیادی ٹیسٹ اور ان کے نتائج	○
7	پیشاب کا ٹیسٹ	○
8	پیشاب کا معائنہ	○
8	مقدار	○
9	پولی یوریا	○
9	رات کو پیشاب کی زیادتی	○
9	پیشاب کی مقدار میں کمی	○
10	پیشاب کی مکمل نیش	○
10	رنگت اور شفاف پن	○
11	وزن مخصوص	○
12	وزن مخصوص کم ہونے کی وجوہات	○
13	تلمٹ کا عام آنکھ سے معائنہ	○
13	تلمٹ کی اقسام	○
14	پیشاب کا کیمیائی تجزیہ	○
15	پروٹین ٹیسٹ کرنے کا طریقہ	○
16	اہال کر ٹیسٹ کرنا	○
17	اسٹیک ایسڈ ٹیسٹ	○
18	ایس جی کا ایلو میٹر	○
18	پیشاب میں پروٹین کی اہمیت	○
19	خون اور اس سے ماخوذ اجزاء	○
20	خون کی موجودگی کا ٹیسٹ	○
20	خون اور اس کے مادوں کی پیشاب میں اخراج کی اہمیت	○
20	مائیو گلوبن یوریا	○

21	شوگر	○
22	رڈ یوسنگ اشیاء کے لئے ٹیسٹ	○
22	جنی ڈکٹ ٹیسٹ	○
23	کلینی ٹیسٹ	○
23	ریجنٹ سٹریپ	○
24	کیٹونز	○
25	ہائل پکٹنس	○
26	یورولمی نو جن اردو یورولمن	○
27	ہائل پکٹنس کے لئے ٹیسٹ	○
27	اکٹو ٹیسٹ	○
27	ارلک ایلڈی ہائیڈ ٹیسٹ اور ریجنٹ سٹریپ ٹیسٹ	○
28	مائیکروسکوپک معائنہ	○
29	خون کے سرخ جیسے	○
29	لیکوسائٹس (خون کے سفید خلیے)	○
30	ای ہی میلبل یلر	○
30	سپر مینوز دا	○
30	پراسٹیک قہریلہ	○
30	کاسٹ	○
30	کرٹلر	○
31	چھوٹے جراثیم	○
31	مل ہارڈیا	○
32	پلازما میں یوریا اور کریٹینین	○
32	الیکٹرو کارڈیوگرام	○
33	الیکٹرو کارڈیوگرام کی تشریح اور پڑھنا	○
35	دل کی دھڑکن کی خرابی اور الیکٹرو کارڈیوگرام	○
36	سائنس فیکل کارڈیا	○
36		

- 36 سائنس بریڈی کارڈیا ○
- 37 سائنس اردھیا ○
- 37 ایکسٹراسسٹلی یا ایکلنک پک بیٹ ○
- 38 ایٹرل ٹیکسی کارڈیا اور ایٹرل فلٹر ○
- 38 ایٹرل فبریلیشن ○
- 38 ایٹرل وینٹریکلر بلاک ○
- 39 وینٹریکلر فبریلیشن ○
- 39 لیکٹو و کارڈیوگرام اور دل کی مختلف حالتیں ○
- 40 رائٹ وینٹریکلر ہائپرٹروفی ○
- 40 بٹل برانچ بلاک ○
- 40 مائیو کارڈیل انفارکشن ○
- 41 ہپاٹائٹس B سرفس اینٹی جن ○
- 44 مردانہ مادہ منویہ کا تجزیہ ○
- 44 نمونہ حاصل کرنا اور لیبارٹری تک پہنچانا ○
- 45 سسٹن کا لیبارٹری میں معائنہ ○
- 45 حرکت کرنے والے سپرموں کی فیصد تعداد کا اندازہ لگانا ○
- 46 سپرموں کو شین کر کے معائنہ کرنا ○
- 48 چھاتی کا ایکسرے ○
- 48 ریڈیو گرافی ○
- 51 ہارٹل کارڈیک آؤٹ لائن ○
- 52 عام تہذیبیاں بیماری کی حالت میں ○
- 52 سینے میں دل کی پوزیشن ○
- 53 دل کا سائز اور شکل ○
- 56 ایڈز کا ٹیسٹ ○
- 56 سیروڈیاگنوسٹک میں 100 ٹیسٹوں کیلئے مہیا ریجنٹ اور لوازمات ○
- 59 ٹیسٹ کا طریقہ کار ○

60	کنٹرول ٹیسٹ کا طریقہ کار	○
62	احتیاطیں	○
63	خون کا مکمل ٹیسٹ	○
64	خون کو جمنے سے روکنے والی ادویات	○
67	وائٹ بلڈ سیلز (خون کے سفید خلیے)	○
69	پاخانے کا معائنہ	○
70	استریوں کی بیماریوں میں پاخانہ کی حالت	○
72	کیمیائی معائنہ	○
72	خون کا پتہ لگانے کے لئے ٹیسٹ	○
73	بیزاؤٹین ٹیسٹ	○
73	پاخانے کا خوردبینی معائنہ	○
76	جگمگام کا معائنہ عام آنکھ سے	○
76	خوردبینی معائنہ	○
78	حاملہ ہونے کا ٹیسٹ	○
79	ٹونومیٹری	○



بنیادی ٹیسٹ اور ان کے نتائج

(Interpretation of Basic Investigations)

معالج کو روزمرہ مریضوں کے معائنہ کے دوران کچھ بنیادی ٹیسٹوں کے کروانے کی ضرورت پڑتی ہے۔ ان ٹیسٹوں سے مریض کی بیماری کو جاننا اور اس کی تشخیص بہت آسان ہو جاتی ہے۔ ان تمام ٹیسٹوں کے بارے میں معلومات معالج کے لئے ضروری ہے۔ اس باب میں ہر ٹیسٹ کے بارے میں مفصل معلومات دینے کی کوشش کی گئی ہے۔ اس میں ٹیسٹ کرنے کا طریقہ جن بیماریوں میں ٹیسٹ کی ضرورت پڑتی ہے اور ٹیسٹ ہونے کے بعد اس ٹیسٹ کی رپورٹ کیسے پڑھنی ہے سب کا بیان مفصل موجود ہے۔

وہ ٹیسٹ جو اس باب میں پڑھے جائیں گے۔ ان کے نام یہ ہیں:

- 1- پیشاب کا ٹیسٹ (یورینا لائی سیس) (Urinalysis)
- 2- ای۔ سی۔ جی (E.C.G)
- 3- جی ۸ ٹیسٹ B سرفس اینٹی جن (Hepatitis "B" Surface Antigen)
- 4- منی کا ٹیسٹ (Semen Analysis)
- 5- ایکس رے چسٹ (چھاتی کا ایکس رے) (X-Ray Chest)
- 6- ایڈز کا ٹیسٹ (Aids Test)
- 7- خون کا مکمل ٹیسٹ (Complete Blood Examination)
- 8- پاخانے کا معائنہ (Stool Examination)
- 9- بلغم کا معائنہ (Sputum Examination)
- 10- حاملہ ہونے کا ٹیسٹ (Pregnancy Test)
- 11- ٹونومیٹری (آنکھ کے ڈھیلے کا اندرونی دباؤ ماپنا) (Tonometry)

1- پیشاب کا ٹیسٹ (Urinalysis)

کسی صاف برتن یا یوکل میں کیا ہوا پیشاب ہی معائنہ کے لئے بہتر ہوتا ہے۔ چونکہ پیشاب کو پہلے یوریتھرا (Urethra) سے گزرتا ہے۔ اس لئے اس کا یوریتھرا کے جراثیموں سے

آلودہ ہونے کا خطہ ہوتا ہے۔ یہی وجہ ہے کہ بعض اوقات پوریتھرا کی جراثیمی آلودگی سے بچنے کے لئے مٹانے سے براہ راست بھی پیشاب لیا جاتا ہے۔

پیشاب کا معائنہ:

پیشاب کا معائنہ چار طریقوں سے کیا جاتا ہے۔ ان طریقوں کی تفصیل یوں ہے:

(الف)	ظاہری معائنہ	(Physical Examination)
(ب)	کیمیائی تجزیہ	(Chemical Analysis)
(ج)	خوردبینی معائنہ	(Microscopic Examination)
(د)	جراثیمی معائنہ	(Examination of Micro Organisms)

(الف) ظاہری معائنہ

(Physical Examination)

ظاہری معائنہ میں پیشاب کی طبی (Physical) خصوصیات کا معائنہ کیا جاتا ہے۔ وہ طبی خصوصیات یہ ہیں:

(i)	مقدار	(Quantity)
(ii)	رنگت اور شفاف پن	(Colour Transparency)
(iii)	وزن مخصوص	(Specific Gravity)
(iv)	تلمٹ	(Deposits)

(i) مقدار (Quantity):

ایک صحت مند انسان دن میں تقریباً 700 ملی لیٹر سے 2500 ملی لیٹر پیشاب خارج کرتا ہے۔ لیکن اس کا زیادہ انحصار مائعیات کے استعمال پر ہے۔ اگر مائعیات زیادہ استعمال کئے جائیں تو پیشاب کی مقدار بڑھ جاتی ہے اور روزوں میں جب پانی اور مائعیات کم لئے جائیں تو پیشاب کی مقدار کم ہو جاتی ہے۔ پیشاب کی مقدار کا انحصار موسم اور درجہ حرارت پر بھی ہے۔ گرمیوں کے موسم میں جب پانی بخارات بن کر جسم سے اڑتا ہے اور پسینے کی صورت میں خارج ہوتا ہے تو جسم کو پانی کی ضرورت ہوتی ہے اور اسی وجہ سے پیشاب کی مقدار کم ہو جاتی ہے۔ جب کہ سردیوں کے موسم میں پیشاب کی مقدار زیادہ ہو جاتی ہے کیونکہ پسینہ نہیں آتا اور جسم کی جلد سے پانی بخارات بن کر نہیں اڑتا۔ کھانا کھانے کے بعد پیشاب کی مقدار بڑھ جاتی ہے جب کہ کم کھانے سے

کلینیکل لیبارٹری ٹیسٹ

پیشاب کی مقدار کم ہو جاتی ہے۔

پیشاب کی مقدار میں درج ذیل تبدیلیاں آ سکتی ہیں:

- | | | |
|-----|--------------------------------------|-------------------------|
| (a) | پیشاب کی مقدار کا بہت زیادہ بڑھ جانا | (Polyuria) |
| (b) | پیشاب کی رات کو آنا | (Nocturia) (نوکٹ یوریا) |
| (c) | پیشاب کا کم آنا | (Oliguria) (اولگ یوریا) |
| (d) | پیشاب کا بالکل نہ آنا | (Anuria) (این یوریا) |

پولی یوریا:

پیشاب کی مقدار کے بہت زیادہ بڑھ جانے کو پولی یوریا (Polyuria) کہتے ہیں۔ پولی

یوریا (Polyuria) کی وجوہات میں درج ذیل سب سے زیادہ اہم ہیں۔

- 1- ذیابیطس شکر (Diabetes Mellitus)
- 2- ذیابیطس سادہ (Diabetes Insipidis)
- 3- گردوں کا ٹیل ہونا (Acute Renal Failure)

رات کو پیشاب کی زیادتی (Nocturia): (نوکٹ یوریا)

اگر رات کو سوتے وقت بہت زیادہ مائعات استعمال کئے جائیں تو رات کو کئی دفعہ اٹھنا پڑتا ہے۔ لیکن اگر مریض کو یہ شکایت عام ہے تو اس کا مطلب ہے کہ مریض کے گردے پیشاب کو کاڑھ نہیں کر سکتے۔ وہ بیماریاں جو رات کو پیشاب کا سبب بنتی ہیں۔ ان کے نام یہ ہیں:

- 1- گردوں کی پرانی فیلیور (Chronic Renal Failure)
- 2- پراسٹیٹ غدود کا بڑھنا (Benign Prostatic Hypertrophy)

پیشاب کی مقدار میں کمی (Oliguria): (اولگ یوریا)

بغیر کسی وجہ کے پیشاب کے اخراج میں کمی درج ذیل وجوہات کی بنا پر ہوتی ہے۔

- 1- دست/اسہال (Diarrhoea)
- 2- الٹیاں (Vomiting)
- 3- بخار (Fever)
- 4- پسینے کی زیادتی (Sweating)
- 5- بہت زیادہ جلنے کی صورت میں (Excessive Burn)
- 6- بلڈ پریشر اچانک کم ہونے کی صورت میں (Hypotension)

- 7- دل کے قفل ہونے کی صورت میں (Heart Failure)
8- گلو میر ولونیرائٹس (Glomerulonephritis)

پیشاب کی مکمل بندش (Anuria): (این یوریا)

پیشاب کی مکمل بندش صرف اس صورت میں ممکن ہے جب پیشاب کے راستے میں کوئی رکاوٹ آ جائے۔

(ii) رنگت اور شفاف پن (Colour / Transparency):

یوروکروم (Urochrome) اور یوروارتھرین (Uroerythrene) رنگ ہیں جو پیشاب کو اس کا مخصوص رنگ دیتے ہیں۔ پیشاب کا اصل رنگ تبدیل ہوتا رہتا ہے اور کچھ دیر پیشاب کو رکھنے سے بے رنگ یوروبیلینوجن (Urobilinogen) کی آکسیڈیشن (Oxidation) ہونے سے رنگ دار یوروبیلین (Urobilin) بن جانے سے اس کا رنگ گہرا ہو جاتا ہے۔ پیشاب کے گارے پن کا قائل اعتماد اندازہ اس کے ظاہری معائنے سے نہیں لگایا جاسکتا۔ دھوئیں جیسا رنگ پیشاب میں ہلکے خون کی وجہ سے ہوتا ہے۔ جب کہ خون کی مقدار زیادہ ہو تو پیشاب کی رنگت براؤن (Brown) یا سرخ (Red) ہو جاتی ہے۔ اگر پیشاب میں ہیوگلوبن (HB) آ جائے تو پیشاب کی رنگت سرخ سے براؤن یا بلیک ہو جاتی ہے۔ (چند ر کے زیادہ استعمال سے بھی پیشاب کی رنگت ایسی ہی ہو جاتی ہے۔)

جب پیشاب بہت ہلکا ہو تو غیر واضح پیلا ہٹ دیتا ہے۔ مثلاً گردوں کی فیلچور (Renal Failure) میں جب وزن مخصوص 1.002 ہوتا ہے تو نارمل رنگ یا تو بہت ہلکا ہوتا ہے یا بالکل نہیں ہوتا۔

ہائل پگمنٹ (Bile Pigment) کی وجہ سے پیشاب کا رنگ براؤن نظر آتا ہے جو کہ پیشاب والے برتن یا ٹیسٹ ٹیوب کو روشنی کی طرف کر کے دیکھنے سے سطح پر ہرے رنگ میں نظر آتا ہے۔

کچھ ادویات ایسی ہوتی ہیں جو کہ پیشاب کو مخصوص رنگ دے دیتی ہیں۔

- 1- ریفامپیسین (Rifampicin) سیٹی بی کی دوا پیشاب کی رنگت سرخ کر دیتی ہے۔
- 2- نائٹرو فیرانٹون (Nitrofurantion) براؤن
- 3- فورازولیڈون (Furazolidone) براؤن
- 4- ٹیٹراسائیکلین (Tetracycline) پیلا

- 5- میتھائی لین بلیو (Methylene Blue) سبز
 - 6- میتھائل ڈوپا (Methyl Dopa) سلیٹی یا کالا
 - 7- آئرن ساربی ٹول (Iron Sorbitol) سلیٹی یا کالا
- عام طور پر تازہ پیشاب بالکل شفاف ہوتا ہے۔ اگر پیشاب میں گدلا پن یا ٹربیڈی (Turbidity) ہو تو یہ پروٹین کی وجہ سے ہو سکتی ہے۔ اگر پیشاب میں سفیدی ہو تو یہ بہت سے عناصر کے معلق (Suspension) ہونے کی وجہ سے ہوتی ہے۔ اس میں سب سے اہم بیکٹیریا پس (Pus) فاسفیٹ (Ph) اور یوریٹ (U rate) ہوتے ہیں۔ یہ جاننے کے لئے کہ سفیدی ان میں سے کس عنصر کی وجہ سے ہے۔ پیشاب میں ایسڈ (Acid) ملا دیں۔ فاسفیٹ پیشاب میں فوراً کھل جاتا ہے۔ جب اس پیشاب کو فلفز کیا جائے اور سفیدی پھر بھی برقرار رہے تو یہ بیکٹیریا کی وجہ سے ہے۔ صاف پیشاب کو کمرے کے درجہ حرارت (Room Temperature) تک لایا جائے تو یہ بھی سفیدی دے سکتا ہے جو کہ یوریٹ کرسٹلز (U rate Crystals) کی وجہ سے ہوتا ہے۔ اگر اس پیشاب کو دوبارہ جسم کے ٹمپریچر تک لایا جائے تو یہ پھر کھل جاتی ہیں اور پیشاب صاف ہو جاتا ہے۔

(iii) وزن مخصوص (Specific Gravity):

کسی بھی مائع کے پتلے پن یا گاڑھے پن کا اندازہ اس کی اوسمولیرٹی (Osmolarity) سے کیا جاتا ہے۔ اوسمولیرٹی (Osmolarity) کا انحصار اوسموٹک (Osmotically) عملی ذروں کی تعداد مکمل (Solvent) کے فی یونٹ پر ہے جس کا اس کے نکتہ انجمد ماننے پر تعین کیا جاسکتا ہے۔ یہ اکثر معاونت تو کرتا ہے لیکن بالکل صحیح نہیں ہو سکتا۔ عام طور پر وزن مخصوص یورینومیٹر (Urinometer) سے معلوم کیا جاتا ہے۔ وزن مخصوص کا انحصار مکمل (Solute) کے ذرات کی تعداد اور ان کی اقسام پر ہے۔ اجماعی نتائج کے لئے چند اقدامات ضروری ہوتے ہیں۔ مثلاً

- 1- شیشے کے زیر استعمال اشیاء دھلائی کرنے والی اشیاء یعنی ڈٹرجنٹ (Detergent) سے پاک ہونی چاہئیں۔

- 2- یورینومیٹر بغیر کسی رکاوٹ کے پیشاب میں تیرنا چاہئے اور بالائی سطح کی تہ والی ریڈنگ متفقہ ہے۔

- 3- چونکہ یہ آلہ 16°C پر کام کرتا ہے اس لئے اگر اس ٹیسٹ کو گرم پیشاب پر کیا جائے گا تو رزلٹ غلط آئے گا۔ اس مقصد کے لئے پہلے پیشاب کو کمرے کے درجہ حرارت پر آنے دیں یا پھر ریکارڈ شدہ وزن مخصوص میں 0.001 ہر 3°C کے لئے جمع کیا جانا چاہئے۔

اگر پیشاب کی مقدار کم ہے اور اس میں یورینوٹریس نہیں تیر سکتا تو ڈسٹنڈ وائریراہ مقدار میں ڈال کر ہلکا کیا جاسکتا ہے اور یورینوٹریس کی آخری دو قطرے کو ڈال کر دیا جاتا ہے۔ یورینومیٹر سے وزن مخصوص کی ریڈنگ لینے وقت احتیاط نہ برتی جائے تو نتیجہ غلط آتا ہے۔ آن کل مارکیٹ میں تجارتی طور پر ٹیسٹ سٹریپس (Multistix SG) عام دستیاب ہیں جو کہ بہت کم مقدار پیشاب میں بہت اچھا نتیجہ دیتی ہیں اور یہ نتیجہ چند سیکنڈز میں آ جاتا ہے۔

ماربل وزن مخصوص کا انحصار یوریا (Urea) اور سوڈیم (Na) کی مقدار پر ہوتا ہے۔ ماربل وزن مخصوص 1.019 سے 1.029 تک ہوتا ہے۔ اس وزن مخصوص میں ہر لمحہ فرق پڑ سکتا ہے۔ مثلاً بہت زیادہ پانی پی لینے کی صورت میں پیشاب پتلا آئے گا اور وزن مخصوص کم ہو جائے گا۔ لیکن صبح کے وقت جو پہلا پیشاب آتا ہے اس میں وزن مخصوص بہت زیادہ ہوتا ہے جب وزن مخصوص یورینومیٹر سے لیا جاتا ہے تو 0.0014 کا اضافہ ہر ایک ملی گرام فی 100 ملی لیٹر گلوکوز سے ہوتا ہے اور 0.0013 کا اضافہ ہر ایک ملی گرام فی 100 ملی لیٹر پروٹین سے ہوتا ہے اور یہ اضافہ ریڈیو گرافک کنٹراسٹ میڈیا (Radio-graphic Contrast Media) کی وجہ سے بھی ہو سکتا ہے۔ جو کسی شخص کے سلسلہ میں جسم میں داخل کیا جاتا ہے۔ ان بیماری مانیج لوں کی وجہ سے وزن مخصوص میں بھی اضافہ ہو جاتا ہے۔

وزن مخصوص کم ہونے کی وجوہات:

وزن مخصوص چند حالات میں کم ہو جاتا ہے۔ اس میں سے اہم درج ذیل ہیں

- 1- بہت زیادہ پانی پینے کی صورت میں
- 2- ذیابیطس سادہ (Diabetes Insipidus) ذیابیطس سادہ میں ایک ہارمون اینٹی ڈائی یوریک ہارمون (ADH) کی کمی ہو جاتی ہے جس کی وجہ سے گردوں کی ٹالیاں پانی کو دوبارہ خون میں جذب نہیں کر سکتیں اور پیشاب بہت پتلا آتا ہے اور اس پیشاب کا وزن مخصوص کم ہوتا ہے۔
- 3- جب گردوں کے نفل ہونے کا آغاز ہوتا ہے تو وہ پیشاب کو پتلا یا گاڑھا کرنے کی صلاحیت سے محروم ہو جاتے ہیں اور پیشاب کا وزن مخصوص کم ہو جاتا ہے۔ گردوں کی پرانی فیلچر (Chronic Renal Failure) میں پیشاب کا وزن مخصوص کم ہوتے ہوتے 1.010 پر فکس ہو جاتا ہے جو کہ گلو میرا فیلٹر ایٹ (Glomerular Filtrate) کا وزن مخصوص ہوتا ہے۔ اسے آنکوسٹھن یوریا (Isosthenuria) کہتے ہیں۔ اس کا مطلب

ہے کہ پیشاب پلازما کے وزن مخصوص پر آرہا ہے یا اس کی اوسمولیرٹی (Osmolality) پلازما کی اوسمولیرٹی (Osmolality) کے برابر ہوگئی ہے۔ یہ گردوں کی کارکردگی کا سادہ ترین ٹیسٹ ہوتا ہے۔ اسے ٹیسٹ کرنے کے لئے صبح کا پہلا پیشاب نمونہ کے لئے لیا جاتا ہے۔ کیونکہ اس وقت پیشاب بہت گاڑھا ہوتا ہے لیکن اس میں بھی غلطی کا احتمال رہتا ہے۔ اس لئے اگر پیشاب کو 24 گھنٹے اکٹھا کیا جائے اور اس میں سے نمونہ لیا جائے تو صحیح وزن مخصوص کا پتہ چل جاتا ہے۔ اگر پیشاب کا وزن مخصوص 1.018 سے زیادہ ہو تو اس کا مطلب ہے کہ گردوں میں پیشاب کا گاڑھا کرنے کی صلاحیت موجود ہے۔ اگر صبح پیشاب کے نمونے میں وزن مخصوص صحیح نہ ملے تو اس کا ہرگز یہ مطلب نہیں ہے کہ گردے خراب ہو گئے ہیں۔ کیونکہ انتہائی گاڑھا پن حاصل کرنے کے لئے مائع لئے بغیر رات بھر سے زیادہ کا عرصہ درکار ہوتا ہے۔ مائع لئے بغیر اس قسم کا ٹیسٹ لینے سے پہلے یہ ضرور دیکھنا چاہئے کہ کہیں مریض پانی کی کمی کا شکار (Dehydration) تو نہیں ہو گیا۔

(iv) پتھٹ (Deposits) کا عام آنکھ سے معائنہ:

نارل پیشاب جب بالکل تازہ لیا جاتا ہے تو بالکل صاف اور شفاف ہوتا ہے اور کچھ دیر رکھنے پر مادوں کی پتھٹ (Deposits) اس میں ظاہر ہو جاتی ہے۔ یہ پتھٹ کی ٹیسٹ ٹیوب میں بادل کی صورت میں ظاہر ہوتے ہیں۔ اگر پیشاب کا وزن مخصوص زیادہ ہے تو یہ درمیان میں یا اوپر کی سطح پر ہوں گے۔

پتھٹ کی اقسام:

- 1- مختلف مادوں کی وجہ سے پتھٹ کی رنگت بھی مختلف ہوتی ہے۔
- 2- یوریش (Urates) فاسفیٹ (Phosphate) اور بورک ایسڈ (Boric Acid) نارل پیشاب میں رسوب (Precipitate) کی شکل اختیار کر لیتے ہیں۔
- 3- فاسفیٹ کے پتھٹ سفید رنگ کے ہوتے ہیں۔
- 4- اگر پیشاب اساسی ہو تو ہلکا گرم کرنے پر پتھٹ بڑھ جاتے ہیں۔ کیونکہ گرم کرنے سے پیشاب سے کاربن ڈائی آکسائیڈ گیس نکل جاتی ہے اور پیشاب اور اساسی ہو جاتا ہے۔ اگر اس پیشاب میں لیمینک ایسڈ (Acetic Acid) ملا دیا جائے تو پتھٹ غائب ہو جاتا

ہے۔
یوریت (Urate) اور یورک ایسڈ (Uric Acid) ہلکے گاڑی رنگ کے پتھرت پیدا کرتے ہیں۔ خاص طور پر جب کہ پیشاب گاڑھا ہو یا بہت شیرابی ہو جو کہ گرم کرنے سے بڑا سوڈیم ہائیڈروآکسائیڈ (NaOH) ملانے سے غائب ہو جاتا ہے۔ یہ زیادہ ہیمت کے حامل نہیں ہوتے یہ جسم میں پورین (Purine) کی ٹوٹ پھوٹ کو ظاہر کرتے ہیں۔ جیسا کہ مائیکروپرائی فیریشن (Microproliferation) کی گڑبڑ میں خاص طور پر علاج کے بعد جب کہ یہ گردوں کی تالیوں میں واقعی رکاوٹ ڈال سکتی ہے یا پتھری کی وجہ سے جو کہ گردے کے کپ کی محل کے حصے یا حوض گردہ یا یوریتر میں رکاوٹ ڈال کر درد کا سبب بنے۔ بہت زیادہ لیکوسائٹس (Leukocytes) اور بیکٹریا بھی پیشاب کو گدلا پن دے سکتے ہیں پیلا اور سفید پتھرت بھی بکھار پیپ سے بھی بن سکتے ہیں۔ مجموعی طور پر پیشاب میں خوں بھی سرخ پتھرت دے سکتا ہے۔

(ب) پیشاب کا کیمیائی تجزیہ

(Chemical Analysis of Urine)

معمول کے معائنہ میں پیشاب کے عناصر کے موازنہ کے لئے بہت سے روایتی کیمیائی ٹیسٹوں کی بجائے تجارتی گولیوں ریجٹ سٹک (Regent Sticks) یا سٹریپ ٹیسٹوں (Strip Tests) نے لے لی ہے۔ ان میں سے کچھ مختصر بیان کئے جائیں گے۔ ان کا تفصیلی بیان متعلقہ کمپنیوں نے اپنے لٹریچر میں دیا ہے۔ یہ خاص طور پر اس وقت بہت ضروری ہو جاتا ہے جب کہ ملٹی سٹکس (Multistix) استعمال کی جا رہی ہو۔ کیونکہ یہ پیشاب کے بہت سے عناصر چیک کرتی ہے۔ اس لئے رنگوں کی دھاریاں بھی بکھار پریشان کر سکتی ہیں۔ مثلاً طیخہ، طیخہ، ٹیسٹ ظاہر کرنے والی دھاریاں پڑھنے کا وقت آگے پیچھے ہو جائے تو اس سے غلط نتائج ملتے ہیں۔ جنرل ریجٹ سٹریپ پیشاب میں ڈبوئی جاتی ہے اور پھر اضافی نمی کو کم کرنے کے لئے برتن کے کناروں کے ساتھ لگا کر نکال لی جاتی ہے۔ سٹریپ کو واقعی رکھا جاتا ہے تاکہ ایک بیڈ کے کیمیکل دوسرے بیڈ کے ساتھ نہ لگ جائیں اور مخصوص وقت کے بعد رنگوں کی تبدیلیاں نوٹ کی جاتی ہیں۔ یعنی مختلف دھاریاں (Band) مختلف اوقات میں پڑھی جاتی ہیں۔ بنائے والوں کی ہدایات پر عمل نہ کرنے اور ریجٹ سٹریپ کو حسب ہدایت نہ رکھنے پر ریڈنگ غلط ہو سکتی ہے۔ ریجٹ سٹریپ کے نتائج بتانے والے حصے پر ہاتھ نہیں رکھنا چاہئے اور پیشاب اکٹھا کرنے والا برتن جراثیم کش دوا اور

دھلائی کرنے والی اشیاء سے پاک ہونا چاہئے۔

(i) پی۔ ایچ (PH):

یہ معمول کے مطابق PH بتانے والے پیپر کے ذریعے پیشاب کا رد عمل دیکھا جاتا ہے یا کمرشل ریجنٹ سٹریپ کے ذریعے بھی دیکھا جاسکتا ہے۔ یہ ٹیسٹ کبھی کبھار ہی اہم ہوتا ہے۔ ماسوائے PH کو تبدیل کرنے کے لئے بغرض علاج ادویات استعمال کی جارہی ہوں۔ نارمل پیشاب ہر وقت تیزابی ہوتا ہے یہ بہت کم معتدل یا اساسی ہوتا ہے جب مریض خوراک میں الکلیز (Alkalies) لے رہا ہو تو پھر پیشاب معتدل (Neutral) یا اساسی (Basic) ہو سکتا ہے۔ یہ ٹیوبلز (Tubules) کی تیزابی اثرات کو ختم کرنے کی صلاحیت کی خرابی کو بھی ظاہر کرتا ہے اس کی تصدیق مریض کو امونیم کلورائیڈ (NH₄Cl) دینے کے بعد پیشاب کے PH کی باکل سمجھ پیمائش سے ہو سکتی ہے۔

(ii) پروٹین (Protein):

پروٹین کے روایتی ٹیسٹ کرنے سے پہلے ضروری ہے کہ پیشاب بالکل صاف ہو۔ اس لئے اسے فلٹر (Filter) کرنا بہت ضروری ہوتا ہے۔ اگر پیشاب ایک بار سے زیادہ فلٹر کرنے کے بعد بھی گدلا رہتا ہے تو یہ بیکٹریا کی موجودگی کو ظاہر کرتا ہے۔ اس صورت میں پروٹین کو کمرشل سٹریپ پر کرنا چاہئے۔ اگر گدلا پن (Turbidity) یورٹس (Uraetes) کی وجہ سے ہوگا تو یہ گرم کرنے سے غائب ہو جائیں گے اور اگر فاسفیٹ کی وجہ سے گدلا پن ہے تو تیزاب ڈالنے سے فاسفیٹ غائب ہو جائیں گے اور پیشاب صاف ہو جائے گا۔

(iii) پروٹین ٹیسٹ کرنے کا طریقہ کار:

کمرشل ریجنٹ سٹریپس پر جو بیڈ پروٹین (Band Protein) ٹیسٹ کرنے کے لئے ہوتا ہے۔ ۱۰ ٹیڑا ہر دو مو فیول بلیو (Tetra Bromophenol Blue) میں بھگوایا ہوتا ہے جو کہ پہلے سے ہرے رنگ تک مختلف رنگوں میں پیشاب میں پروٹین کی زیادتی کے حساب سے تبدیل ہوتا ہے۔ سٹریپ پر رنگ ظاہر کرنے والی جگہ پیشاب میں معمولی ڈبونے کے بعد مینوفیکچر کے دیئے گئے چارٹ میں رنگوں سے ملایا جاتا ہے۔ رنگ میں تبدیلی فوراً آ جاتی ہے لیکن ریڈنگ لینے کے لئے خاص وقت مل جاتا ہے۔ یہ ٹیسٹ البیومن (Albumin) کے لئے زیادہ حساس ہے اور نارمل پیشاب میں البیومن کی مقدار 150 ملی گرام فی لیٹر ہوتی ہے۔ لیکن سٹریپ صرف ٹریس (Trace) یا معمولی ظاہر کرتی ہے۔ ٹیوب لائٹ کی روشنی رنگ تبدیل ہونے میں مشکلات پیدا کرتی ہے۔

ٹیسٹ بہت حساس (Sensitive) ہے اور کافی حد تک ٹھیک رزلٹ دیتا ہے اور بہت سادہ اور آسان بھی ہے۔ اس لئے زیادہ استعمال بھی ہوتا ہے۔ گلابولٹنز (Albumins) جو کہ پروٹین کی ایک قسم ہوتی ہے اس کے لئے یہ ٹیسٹ زیادہ حساس نہیں ہے۔ جتنا کہ امیو مین کے لئے ہے اور اگر پیشاب میں ہینز جانز پروٹینز (Bence Jones Proteins) ہو تو یہ ٹیسٹ ان کے لئے بھی زیادہ حساس نہیں ہے۔ دھلائی کے پاؤڈر یعنی ڈرجنٹ (Detergents) یا فیو تھ یازین (Phenothiazine) کی وجہ سے اگر پیشاب اساسی ہو جائے تو بھی نتائج غلط ہو سکتے ہیں۔

(iii-a) ابال کر ٹیسٹ کرنا (Boiling Test):

یو اینک ٹیسٹ (Boiling Test) پروٹین دیکھنے کے لئے ایک قابل اعتماد ٹیسٹ ہے۔ مگر تھوڑا سا دشوار ہے لیکن اسے عام کلینک پر بھی کیا جاسکتا ہے۔ ٹیسٹ ٹیوب کے دو تہائی حصہ میں پیشاب بھر لیں اگر وہ گدلا ہے تو اسے فلٹر کر لیں اگر پیشاب اساسی ہو تو اغذیکٹر (Indicator) ڈالنے سے پتہ چل جاتا ہے۔ ایسی صورت میں 10 فیصد اسیٹک ایسڈ (10% Acetic Acid) قطرہ قطرہ کر کے ڈالتے جائیں اور ہر قطرے کے بعد ہلاتے جائیں حتیٰ کہ پیشاب کی PH پانچ ہو جائے۔ ٹیسٹ ٹیوب کو ڈھلان کی صورت میں رکھیں اور اوپر سے دو سینٹی میٹر تک کو گرم کریں اور کسی ڈارک جگہ کی طرف رکھ کر معائنہ کریں۔ دھندلا پن (بادل کی طرح) پروٹین یا فاسفیٹ کو ظاہر کرتا ہے جو کہ ابالنے کی وجہ سے کاربن ڈائی آکسائیڈ نکل جانے اور پیشاب اساسی ہو جانے سے بھٹکیں (Precipitate) کی شکل میں اکٹھی ہو گئی ہے اور اگر حیزاب شامل کرنے سے بھٹکیاں غائب ہو جائیں تو یہ فاسفیٹ کی وجہ یہ ہیں۔ اور اگر قائم رہیں تو پروٹین کی وجہ سے ہیں اگر بادل پن جگہ سے ذرا زیادہ ہے تو مکمل پیشاب یو اینک کریں اور ایسڈ بھی شامل کرتے جائیں حتیٰ کہ پروٹین اکٹھی ہونا بند ہو جائے تو اسے جھنسنے کے لئے کچھ وقت دیں۔ مقدار کو اندازے سے بیان کریں اور یہ وقت ایک گھنٹہ تک بھی ہو سکتا ہے۔ عام مقاصد کے لئے دھندلا پن بادل بن جانا بھٹکیاں بن جانا ہی کافی ہوتا ہے اور پھٹ (Deposits) جو اکٹھے ہوتے ہیں وہ پیشاب کی مقدار کا جتنا حصہ ہوتے ہیں انہی سے ان کی مقدار کا اندازہ لگایا جاتا ہے۔ اگر بھٹکیوں کی مقدار پر پیشاب کی مقدار کا نصف حصہ ہو تو اس کا مطلب ہے کہ پروٹین 10 ملی گرام فی لیٹر ہو گی۔ ٹولبوتامائیڈ (Tolbutamide) اور ریڈیو گرافک کنٹراسٹ (Radiographic Contrast) میڈیم کی موجودگی میں یہ ٹیسٹ غلط نتائج بھی دے سکتا ہے۔ اگر ملٹی سٹکس (Multistix) سے پروٹین کا پتہ نہیں چل سکا اور دوسرے ٹیسٹ پر پروٹین کا پتہ چل گیا ہے تو اس صورت میں ہینز جانز پروٹینز (Bence Jones Proteins) کا چانس بہت زیادہ بڑھ

جاتا ہے۔ ایسی صورت میں پیشاب کو 45°C تک گرم کریں اور پھٹیاں بن جائیں اور جب بہت زیادہ بواہل کیا جائے تو غائب ہو جائیں۔ اس کے بعد اسے ٹھنڈا ہونے کے لئے رکھ دیں۔ اگر پھٹیاں دوبارہ آجائیں تو اس کا مطلب ہے کہ پیشاب میں بینز جاز پروٹیسر آ رہی ہیں۔ ویسے بینز جاز پروٹیسر چیک کرنے کے لئے علیحدہ لیبارٹری ٹیسٹ بھی کئے جاتے ہیں۔ جو زیادہ قابل اعتماد ہیں۔

(iii-b) لیسٹیک ایسڈ ٹیسٹ:

پروٹین دیکھنے کے لئے تازہ پیشاب لیں اور اگر وہ صاف نہیں ہے تو اسے سینٹری فوج کر لیں یا پھر فلٹر کر لیں۔

ٹیسٹ ٹیوب کے تین چوتھائی حصے میں پیشاب ڈال دیں اور اس کا اوپر والا حصہ گرم کریں اور اسے دو منٹ تک گرم ہونے دیں۔ اگر پیشاب میں گدلا پن آجائے تو یہ تین چیزوں کی وجہ سے ہوتا ہے۔

(i) فاسفیٹ

(ii) کاربونیٹ

(iii) پروٹین

اب اس پیشاب میں 10% لیسٹیک ایسڈ کا سلوشن 3 تا 5 قطرے ڈال دیں۔ اگر پیشاب کا گدلا پن ختم ہو جائے تو پھر یہ فاسفیٹ یا کاربونیٹ کی وجہ سے ہے۔ جو کہ بعض اوقات مارل پیشاب میں موجود ہو سکتے ہیں۔ اگر لیسٹیک ایسڈ ڈالنے کے بعد بھی پیشاب میں گدلا پن رہے تو یہ پروٹین کی وجہ سے ہوتا ہے۔ ٹال ہوٹامائیڈ (Tollbutamide) یا ایکسٹریکٹس میڈیم استعمال کرنے سے نتائج غلط آ سکتے ہیں۔ اب گد لے پن کی بنیاد پر درج ذیل نتائج اخذ کئے جاتے ہیں۔

نتیجہ	گد لے پن کی شدت
-------	-----------------

- 1- کوئی بادل نہ ہونا
 - 2- بادل مشکل سے نظر آتے ہیں
 - 3- واضح بادل لیکن پھیٹنمایاؤن کی طرح اکٹھا نہ ہونا
 - 4- پھیٹنمایاؤن لیکن اوٹن کی طرح جمع نہ ہونا بادل گہرے لیکن ++
- بالکل مفیدی نہ ہونا تقریباً 0.1%

5. مگرے سفید بادل واضح اجتماع تقریباً 0.2 سے 0.3 پروٹین + + +
 6. بہت موٹی بھٹیاں تقریباً ٹھوس 0.9% یا زیادہ پروٹین + + + +

(iii-c) ایس بیج کا الیجو میٹر (Esbach's Albinometer):

پیشاب میں پروٹین کی مقدار ماننے کے لئے ایس بیج کا الیجو میٹر بھی استعمال کیا جاتا ہے مگر یہ اتنا قابل استعمال ٹیسٹ نہیں ہے۔ یہ ایک سادہ اور سبیل ٹیسٹ ہے۔ اس میں دو تیزاب یعنی پیکریک ایسڈ (Picric Acid) اور سنرک ایسڈ (Citric Acid) پیشاب میں ڈالے جاتے ہیں۔ اس ٹیسٹ میں سانچ کا صرف اندازہ ہی کیا جاتا ہے۔ یہ طریقہ کار ایک مخصوص مریض کی یکے بعد دیگرے پروٹین کی مقدار دیکھنے کے لئے استعمال ہوتا ہے۔ یہ آلہ ایک موٹی پانہ بنی ہوئی گلاس ٹیوب پر مشتمل ہوتا ہے۔ ایس بیج ریجنٹ 10 گرام پیکریک ایسڈ اور 20 گرام سنرک ایسڈ 9000 ملی لیٹر اچھے ہوئے پانی میں ملا کر بنائیں اور ٹھنڈا ہونے دیں۔ اور پھر ایک لیٹر یا 1000 ملی لیٹر تک پانی ملا کر لے جائیں۔ پیشاب اگر صاف نہ ہو تو فلٹر کر لیں اگر پیشاب اساسی (Alkaline) ہو تو اس میں تھوڑا سا ایسک ایسڈ (Acetic Acid) ملا دیں تاکہ وہ تیزابی (Acidic) ہو جائے۔ اگر پیشاب کا وزن مخصوص 1.010 یا اس سے زیادہ ہو تو اسے پانی ملا کر کم کر کے 1.008 تک لانا چاہئے اور ہلکا کرنے والے جز کی مقدار نوٹ کر لیں تاکہ بعد میں ماپی ہوئی پروٹین کی مقدار کی تصحیح ہو سکے۔ ٹیسٹ ٹیوب کو لگے ہوئے نشان "R" تک ڈالیں ٹیوب کو لگے ہوئے ڈھکن سے بند کر دیں اور ٹیوب کو آبستنی سے 12 دفعہ الٹا سیدھا کریں اور اسے 24 گھنٹے تک پڑا رہنے دیں اور پھر اوپر کی طرف سے جی ہوئی سطح کو دیا ہوا اسکیل پڑھ لیں دیے ہوئے نشانات پروٹین کی مقدار گرام فی لیٹر کو ظاہر کرتے ہیں۔ اگر پروٹین کی مقدار 4 گرام فی لیٹر سے زیادہ ہو جائے تو پیشاب کو پتلا (Dilute) کرنے کے بعد ٹیسٹ دوبارہ لینے سے زیادہ صحیح نتائج لئے جاسکتے ہیں۔ پھر بھی پروٹین کی مقدار اگر ایک گرام فی لیٹر سے کم ہو تو یہ صحیح طور پر ماپی نہیں جاسکتی۔

پیشاب میں پروٹین کی اہمیت (Significance of Proteinuria):

عام حالات میں 24 گھنٹے میں 150 ملی گرام پروٹین پیشاب میں خارج ہوتی ہے اور بڑا کسی احتیاط کے بلا سوجے سمجھے (Random) لئے گئے نمونے میں 20 ملی گرام فی لیٹر ہوتی ہے۔ یہ کمر فلر ریجنٹ سٹرپ سے چیک کرنے پر شاذ و نادر ہی ٹریس سے زیادہ کاری ایکشن ظاہر کرتی ہے۔ یہ ٹیسٹ پروٹین کی پیشاب میں مقدار تو ماپتا ہے مگر جسم سے پروٹین جس رفتار سے خارج ہو رہا ہے اسے نہیں ماپتی پیشاب میں جو پروٹین آتی ہے اس کا تیسرا حصہ البیومن

(Albumin) ہوتا ہے جو کہ پلازما الیومن سے آتی ہے اور ظاہراً گلو میرولس (Glomerulus) سے نکل جاتی ہے۔ جب کہ دو حصے گلابولن (Globulin) ہوتی ہے۔ اس میں سے کچھ پلازما گلابولن (Plasma Globulin) سے حاصل ہوتی ہے جب کہ کچھ پیشاب اکٹھا کرنے والی تالیوں سے اکٹھا ہوتی ہیں اور بقایا پیشاب کے نچلے حصوں سے مثلاً پراسٹیک پوریتھرا (Prostatic Urethra) اور سیمن (Semen) کی رطوبات سے بنتی ہیں۔

ٹام ہورس فال (Tamm Hors Fall) پروٹین جو کہ زیادہ مالیکیولر ویٹ (Molecular Weight) رکھتی ہے۔ چھوٹی پیشاب اکٹھا کرنے والی ٹوبوں میں بنتی ہے جو کہ کاسٹ کا پروٹین سے بنا ہوا بڑا نان سیلولر (Non Cellular) یعنی سل یا خلیے سے غیر متعلقہ حصہ ہوتی ہے۔

صحت مند لوگوں میں بھی بخار اور ورزش کے دوران پروٹین کا نکاس بڑھ جاتا ہے۔ آرتھوسٹیک پروٹین پوریا (Orthostatic Proteinuria) یعنی سیدھے کھڑے رہنے کی وجہ سے پیشاب میں پروٹین کے آنے سے پتہ چلتا ہے جو کہ صرف دن کے وقت اکٹھے کئے گئے پیشاب میں پروٹین کے آنے سے پتہ چلتا ہے۔ اس میں صبح کا پیشاب شامل نہیں کرنا چاہئے۔ اس میں یہ کسی اہمیت کا حامل نہیں ہوتا۔ بلکہ یہ یقین دہانی کرادے گا کہ گردے متاثر ہیں یا نہیں۔ پیشاب میں پروٹین کا مستقلاً آنا گردوں کی بیماری کی نشاندہی کرتا ہے۔

مثلاً نیرائٹس (Nephritis) مگر اس کی مقدار بیماری کی شدت کو ظاہر نہیں کرتی۔ پیشاب میں پروٹین گردوں کے علاوہ بھی کئی بیماریوں میں آ سکتی ہے۔ مثلاً نچیسٹو ہارٹ لیلیور (Congestive Heart Failure) اور گردوں سے آگے پیشاب کے راستوں کی بیماری میں ہلکی پروٹین آتی ہے۔

4۔ خون اور اس سے ماخوذ اجزاء (Blood and its Derivatives):

پیشاب میں خون آئے تو اسے ہیماتوریا (Hematuria) کہتے ہیں۔ یا اگر پیشاب میں ہیموگلوبن (Hemoglobin) آئے تو اسے ہیموگلوبن پوریا (Hemoglobinuria) کہتے ہیں۔ دونوں صورتیں ہیموگلوبن کے کیمیائی ٹیسٹوں میں مثبت نتائج دے گی۔ پیشاب کا بذریعہ مائیکروسکوپ معائنہ کر کے خون کے سرخ خلیوں کی موجودگی کا پتہ چلا کر ان میں فرق کو پہچانا جاسکتا ہے۔ بہت کم مقدار میں سرخ سلیز (Red Blood Cells) گردوں کے شدید درد یا رینل کالک (Renal Colic) کے کئی دنوں بعد تک بھی دیکھے جاسکتے ہیں اور بیکٹیریل اینڈوکارڈائی ٹس (Bacterial Endocarditis) میں پیشاب کے رنگ میں کوئی تبدیلی نہیں آتی۔ زیادہ مقدار میں مخصوص دھندلا پن جسے سموکی (Smoky) کہتے ہیں اور بہت زیادہ مقدار براؤن یا سرخ رنگ

ماپوٹتھی (Metabolic Myopathy) میں دھڑکتا ہے۔ جس پیشہ میں یہ مگھ میں یا خون آ رہا ہے اس میں کچھ پروٹین جس آتی پرتے۔ لیکن اس میں یہ بن نہیں سکتا ہے۔ یہ تمام پروٹین کی مقدار اندازہ لگانے کے لئے خون ہی کافی ہے یا پروٹین پوری (Proteinuria) کی اس کی قیمت ہے۔ اگر نارمل پیشاب میں انسانی خون کی اتنی مقدار ملائی جائے کہ یہ مقدار اس کے جسم میں رہے تو پروٹین کی مقدار محض ٹریس (Trace) ہوگی اور اتنی زیادہ مقدار ملائی جائے کہ اس کا رنگ دیکھ کر سرخ ہو جائے تو پروٹین کی مقدار ۱۱.۹ ملی گرام فی لیٹر ہوگی۔

5- شوگر:

پیشاب میں بہت سی ریڈیوسنگ شوگر (Reducing Sugar) پائی جاتی ہیں۔ جہاں تک گلوکوز کا تعلق ہے یہ سب سے زیادہ اہم گنی جاتی ہے۔ نارمل لوگوں میں آتی قدر میں ۶۰ وجود ہوتی ہے کہ رائج الوقت طریقوں سے پتہ نہیں چلایا جاسکتا لیکن اگر اس کا پتہ چل جائے تو یہ بیماری کی نشاندہی کرتی ہے۔ گھائی کوزیوریا (Glycosuria) خون میں شوگر کی مقدار بڑھ جانے کے بعد ہوتا ہے۔ جیسا کہ ذیابیطس شکر (Diabetes Mellitus) میں ہوتا ہے یا پیشاب اسٹھا کرنے والی چھوٹی نالیوں میں دوبارہ جذب ہونے والا نظام خراب ہونے سے ہو سکتا ہے۔ اسے ریٹل گھائی کوزیوریا (Renal Glycosuria) کہتے ہیں۔ اگر گھائی کوزیوریا کے ساتھ ذیابیطس شکر کی علامات بغیر کسی شک کے پائی جائیں تو تشخیص میں کوئی شک نہیں رہ جاتا اگر کوئی علامات موجود نہیں تو خون میں گلوکوز کارینڈم (Random) معائنہ تشخیص کو کنفرم کر سکتا ہے۔ پھر بھی باقاعدہ گلوکوز کی برداشت کے ٹیسٹ (Glucose Tolerance Test) کی ضرورت ہوتی ہے۔ دوسری ریڈیوسنگ شوگرز (Reducing Sugars) جو کہ پیشاب میں مل سکتی ہیں۔ ان میں لیکٹوز (Lactose) 'فرکٹوز' (Fructose) 'پینٹوز' (Pentose) 'گلیکٹوز' (Galactose) شامل ہیں۔ لیکٹوزیوریا (Lactosuria) حمل کے آخری دنوں میں اور بچے کو دودھ پلانے کے دوران ہو سکتا ہے۔ پینٹوزیوریا (Pentosuria) کی طرح گلیکٹوزیوریا (Galactosuria) اور فرکٹوزیوریا (Fructosuria) کبھی کبھار میابولزم کے نظام میں پائے جانے والے پیداہشی نقص کی وجہ سے ہوتا ہے۔ لیکن آلو بخارا، چیری اور انگور کھانے سے ہو سکتا ہے۔ یہ واضح رہے کہ سکروز (Sucrose) بھی ایک شوگر ہے لیکن ریڈیوسنگ (Reduced) نہیں ہے۔ روشنی خیزی نہ رکھنے والے دیگر اجزاء کو اس بات نے پریشان کر رکھا ہے کہ پیشاب میں مصنوعی بھراپن پیدا کرنے والی یہ چیز ٹیکل ٹیسٹ میں مثبت نتائج نہیں دیتی۔

ریڈیوسنگ اشیاء (Reducing Substances) جو کہ شوگر نہیں ہوتیں کبھی کبھار پیشاب

میں پانی جا سکتی ہیں۔ لہذا ہومو جیلٹک ایسڈ (جو کہ آلدیپٹون یوریا Alkaptouria میں دیکھا جاتا ہے) اور بہت کم ہونے والا نیو ہلزم کا نقص ہے۔ (اور اس کا رنگ ایسڈ (Ascorbic Acid) سے دیکھا جاتا ہے) کے دوران اور سفلیو سپورن (Cephalexin) اور نیک ڈیک ایسڈ (Naloxone Acid) اسپرین (Aspirin) کا استعمال بھی پیشاب میں ریڈیوسنگ شوگر (Reducing Sugar) دیکھا جاتا ہے۔ اس طرح کلیڈیکل ٹیسٹ اس بات کی یقین دہانی کے لئے استعمال کیا جاتا ہے کہ فارمیڈی ہائیڈ (Formaldehyde) جو کہ مثبت نتائج دے سکتی ہے اور جو کہ گرووں کو استعمال سے پہلے ان کو سٹرلائز کرنے کے لئے استعمال کی جاتی ہے۔

(S-R) ریڈیوسنگ اشیاء کے لئے ٹیسٹ:

ریڈیوسنگ اشیاء کی (گلوکوز یا دوسری اشیاء) پیشاب میں موجودگی جینی ڈکٹ یا کلیڈیکل ٹیسٹ گولیاں استعمال کر کے پتہ چلایا جاسکتا ہے۔

جینی ڈکٹ ٹیسٹ:

جینی ڈکٹ ریجٹ میں قطرے پیشاب کے ڈالیں اور دو منٹ تک آپالیں اور پھر ٹھنڈا ہونے دیں۔ اگر ریڈیوسنگ اشیاء موجود ہوں گی تو بھلیاں (Precipitate) بن جائیں گی۔ جو کہ ہلکے بزر دھندلے پن سے لے کر سرخ بھلیوں تک جاتا ہے۔ اگر ری ڈکشن (Reduction) گلوکوز کی وجہ سے ہے تو ٹیسٹ اندازاً مقدار کی نتائج دیتا ہے۔

شکر کی مقدار	رنگ
0.1 سے 0.5 g/dl شوگر	ہلکا بزر دھندلا پن
0.5 سے 1.0 g/dl شوگر	بزر بھلیاں
1.0 سے 2.0 g/dl شوگر	بلی بھلیاں
2.0 g/dl سے زیادہ شوگر	سرخ بھلیاں

(یا)

چمکے ڈریس	+ یا -	نیلے سے ہلکا بزر دھندلا پن
(0.5 سے کم گلوکوز)	+	چمکے ہلکا بزر
(0.5 سے 1% گلوکوز)	++	بزر ہلکا بزر
(1 سے 2% گلوکوز)	+++	چمکے
2% سے زیادہ گلوکوز	++++	لورنج سے سرخ

(5-b) کلینی ٹیسٹ:

یہ نجی ڈکٹ ٹیسٹ میں جدید اور آسان تبدیلی ہے۔ اس میں عناصر گولی میں موجود ہوتے ہیں اور انہیں ضروری حرارت سوڈیم ہائیڈروآکسائیڈ (NaOH) اور سرک ایسڈ سے ہلکی ملاپ سے پہنچائی جاتی ہے۔ ڈراپر سے پیشاب کے 9 قطرے ٹیسٹ ٹیوب میں ڈالیں اور پھر ڈراپر کو پانی میں کنکھال کر 10 قطرے پانی کے شامل کریں اور پھر کلینی ٹیسٹ کی ایک گولی ٹیسٹ ٹیوب میں ڈالیں اور ہونے والے ری ایکشن (Reaction) کا معائنہ کریں اس میں پلبلے بنانے شروع ہوں گے اور ساتھ ہی اہال آئے گا اور چندرہ سیکنڈ بعد یہ عمل رک جائے گا۔ پھر ٹیسٹ ٹیوب کو ہلا کر اس میں موجود محلول کا دی گئی سیکیل سے موازنہ کریں اگر محلول نیلے رنگ کا ہے تو نتیجہ صفر ہے۔ جب ریڈیوسنگ شوگر موجود ہوگی تو محلول میں موجود کارپرفلیٹ کیو پریس آکسائیڈ میں تبدیل ہو جائے گا جو کہ رنگ میں درجہ بدرجہ تبدیلی لائے گا۔ سبز (0.9%) سے اورنج (2%) اگر پلبلے نکلنے کے عمل کے دوران اورنج رنگ کی جھلک عارضی طور پر نظر آئے تو اس کا مطلب ہے کہ پیشاب میں کم از کم 2 گرام فی ڈیسی لیٹر (2gm/dl) ریڈیوسنگ شوگر موجود ہے۔ قطع نظر اس کے کہ پیشاب مکمل گرم اور ٹھنڈا ہونے کے بعد کیا رنگ دیتا ہے۔

(5-c) ریجینٹ سٹریپ:

اس ٹیسٹ میں گلیٹکس (Multitix) یا ڈایا سٹکس (Diastix) بہتر مہی جاتی ہیں۔ لیکن مقدار کے تعین کے لئے کلینی ٹیسٹ کی نسبت آسان نہیں ہیں۔ ریجینٹ سٹریپ کو پیشاب میں ڈبو کر نکال لیا جاتا ہے اور کئی سیکنڈ بعد ٹیسٹ بتانے والی جگہ کا موازنہ دیے گئے رنگ دار پیمائشی چارٹ سے کر لیا جاتا ہے۔ براؤن یا نیلے سے سبز رنگ گلوکوز کی موجودگی اور مقدار کی نشاندہی کرتا ہے۔ یہ ٹیسٹ کسی حد تک صحیح نتائج دے سکتا ہے۔ یہ ٹیسٹ گلوکوز کی آکسی ڈیشن (Oxidation) یا ہیکسوکائی لیز اینزائم (Hexokinase Enzyme) کے ری ایکشن پر مبنی ہوتا ہے۔ مینوفیکچر کی ہدایت کو زیادہ غور سے پڑھنا چاہئے کیونکہ جس وقت پر رنگ تبدیل ہوتا ہے اسے ذہن نشین رکھنا ضروری ہوتا ہے رنگ کی تبدیلی کا انحصار استعمال کی جانے والی سٹریپ پر ہوتا ہے۔ یہ ٹیسٹ بہت حساس ہے۔ تاوقت کہ ایسکاربک ایسڈ کے علاج کی وجہ سے پیشاب میں بہت زیادہ اخراج اس پر اثر انداز نہ ہو اگر مریض ٹیٹراسائیکلین (Tetracycline) استعمال کر رہا ہو تو پھر بھی نتائج پر اثر پڑ جاتا ہے اور اگر مریض آکسی ڈائرینگ ریجینٹ استعمال کر رہا ہو تو بھی نتیجہ منفی کی بجائے مثبت آ سکتا ہے۔ مثلاً مختلف انٹی سیکس (Antiseptics) اور دھلائی والی اشیاء اور رنگ کاٹ وغیرہ۔

(5-d) کیٹونز (Ketones):

4-ہائیڈروکسی پینٹانوائک ایسڈ (Aceto Acetic Acid) اور ایسیٹون (Acetone) اور ہائیڈروکسی پینٹانوائک ایسڈ (Beta Hydroxy Butyric Acid) شدید ذیابیطس شکر کے مریض کے پیشاب میں یا شدید الٹیوں کے بعد اور قاتے زدگی کے بعد بھی آسکتی ہیں۔ اس کا پتہ روٹھرا (Rothra) کے ٹائٹرو پروکسائیڈ ٹیسٹ (Nitroprusside Test) یا اس کی ایک جدید شکل کیٹو فلکس (Ketostix) یا ایس ٹیسٹ (Ace Test) کے استعمال سے پتہ چلایا جاسکتا ہے۔ یہ تمام ٹیسٹ بہت حساس ہیں۔ شدید قسم کے کیٹون یوریا (Ketonuria) کا ٹیسٹ فیرک کلورائیڈ گرہارڈ ٹیسٹ (Gerhardt Test) کے استعمال سے کیا جاسکتا ہے۔

(5-d-i) روٹھرا ٹیسٹ (Rothra Test):

پیشاب تازہ اور اجلا ہوا نہیں ہونا چاہئے کیونکہ ایسیٹون (Acetone) آسانی سے تحلیل ہو جاتی ہے۔ 10 ملی لیٹر پیشاب میں امونیم سلفیٹ کی قلمیں (Crystals) ڈال کر اس کا سیر شدہ محلول بنالیں۔ پھر اس میں سوڈیم ٹائٹرو پروکسائیڈ کے تیز اور تازہ تیار کئے ہوئے محلول کے تین قطرے ڈالیں پھر اس میں 2ml تیز امونیا سلوشن ڈالیں تو گہرا عنبی رنگ بن جائے گا۔ یہ رنگ ایسٹوائسک ایسڈ (Aceto Acetic Acid) اور ایسیٹون دونوں کی وجہ سے بنتا ہے۔ اس کے علاوہ تازہ پیشاب میں موجود کسی بھی چیز سے نہیں بنتا۔ اگر روٹھرا ٹیسٹ کا نتیجہ منفی ہے تو اس کا مطلب ہے کہ پیشاب میں کیٹونز منفی ہیں یعنی نہیں ہیں۔

(5-d-ii) ایس ٹیسٹ (Ace Test):

یہ روٹھرا ٹیسٹ کی جدید شکل گولی کی صورت میں دستیاب ہے۔ صاف اور سفید جگہ پر گولی رکھ کر اس پر ایک قطرہ پیشاب کا دالیں۔ تیس سیکنڈ بعد اودا (سرخ اور نیلا ملا جلا رنگ) (رنگ بن جائیں گا۔ یہ ایسیٹون یا ایسٹوائسک ایسڈ کی موجودگی ظاہر کرتی ہے اور مقدار کا تعین بتانے والوں کے ساتھ دے گئے رنگوں کے مقداری چارٹ سے کیا جاسکتا ہے۔

(5-d-iii) ریجینٹ سٹریپ (Regent Strip):

ریجینٹ سٹریپ ایک لمبے کے لئے پیشاب میں بھگوئی جاتی ہے اور ہلکا ارغوانی یعنی سرخ اور نیلا ملا جلا (Purple) رنگ 15 سیکنڈ بعد مثبت نتیجہ دے دیتا ہے۔ یہ ٹیسٹ متقداری تعین نہیں دے سکتا۔ فینائل کیٹونز (Phenyl Ketones) یا لیوڈوپا (Levodopa) کے ٹیابولائٹ کے ذیلی

اثرات کی وجہ سے نتیجہ غلط ہو سکتا ہے۔

(S-d-iv) گرہارڈس ٹیسٹ (Gerhardt's Test):

10% فیرک کلورائیڈ کا سلوشن ٹیوب میں موجود 9 ملی لیٹر پیسٹاب میں قطرہ قطرہ کر کے ملائیں۔ عموماً فیرک فاسفیٹ کی پھٹیاں بن جاتی ہیں۔ لیکن حرید فیرک کلورائیڈ ملائے سے پھٹیاں غائب ہو جاتی ہیں۔ سلوشن میں اگر ایسٹروایسک ایسڈ پایا جائے تو اس کا رنگ سرخی مائل براؤن ہو جاتا ہے۔ اسپرین سیلی سلفیٹس (Sulleylates) فینوٹائیڈز میں فینول اور چند دوسری ادویات کے ساتھ بھی فیرک کلورائیڈ اس طرح کا رنگ دے گا۔ فیرک کلورائیڈ ملائے سے پہلے 5 منٹ تک اہالنے سے ریسٹروایسک ایسڈ تباہ ہو جاتا ہے۔ دوسری اشیاء بھی فیرک کلورائیڈ کے ساتھ مل کر یہی عمل کرتی ہیں لیکن وہ نتائج پر سوئ نہیں ہوتیں۔ اگر ابلا ہوا پیسٹاب فیرک کلورائیڈ کے ساتھ مل کر مثبت نتیجہ دے تو اس کا مطلب ہے کہ یہ ایسٹروایسک ایسڈ کی وجہ سے نہیں ہے۔ فیرک کلورائیڈ ڈال کر اہالنے کے بعد رنگ ختم ہو جاتا ہے۔ چاہے یہ ایسٹروایسک ایسڈ یا دوسرے عناصر کی وجہ سے ہو مثبت فیرک کلورائیڈ ری ایکشن صرف ایسٹروایسک ایسڈ کی واضح مقدار موجود ہونے سے ہو گا۔ اگر پیسٹاب روٹھرائیٹ کے ساتھ ری ایکشن دے لیکن فیرک کلورائیڈ کے ساتھ ری ایکشن نہ دے تو اس کا مطلب ہے کہ بہت کم مقدار میں کیٹونز موجود ہیں۔ اگر دونوں مثبت ہیں تو اس کا مطلب ہے مریض کو شدید کیٹوسس (Ketosis) ہے اور فوراً علاج کی ضرورت

6- بائیل پگمنٹس (Bile Pigments):

بیلی روہن (Bilirubin) خون کے مایا بولزم کا آخری ماحصل ہے۔ جو کہ ہیپوگلوبن اور مائیوگلوبن جیسی پروٹینوں پر مشتمل ہوتا ہے جو کہ زیادہ تر ریٹیکولوایڈز و ہیمولیل سیلز (Reticuloendothelial Cells) میں بنتے ہیں۔ عام حالات میں بلی روہن خون میں ایک جگہ سے دوسری جگہ آزادانہ (Unconjugated) جاتے ہیں جو کہ جلی میں حل پذیر ہوتے ہیں اور سختی کے ساتھ پروٹین سے مل کر رہنے کے پابند ہوتے ہیں۔ اس لئے پیسٹاب میں خارج نہیں ہوتے۔ بلی روہن پتے (Gallbladder) میں اخراج کے دوران گلوکروٹائیڈ (Glucuronide) بنانے کے لئے ملتا ہے۔ (Conjugate) کمپاؤنڈ یا مرکب پانی میں حل پذیر ہوتا ہے اور لمبیو من کے ساتھ رہنے کا اتنی سختی سے پابند نہیں ہوتا اور اس میں گلو میرولس سے نکل جانے کی اہلیت ہوتی ہے صحت کی حالت میں بلی روہن پیسٹاب میں نہیں پایا جاتا کیونکہ عام حالات میں یہ اس صورت

میں گردش نہیں کرتا یہ قان کے مریض میں ملی روہن جو (Bilirubinuria) کہلاتی ہے اس میں روہن کی موجودگی یہ بتاتی ہے کہ پازما میں ملی روہن کی سطح میں اضافہ ہو رہا ہے جو کہ خون کی وجہ سے یہ قان ہے۔ جو کہ جگر کے خلیوں میں تباہی یا کالہ کی حالت سے توجہ دینا چاہیے۔ محض آزاد ملی روہن (Unconjugated) کی وجہ سے ہونے والے یہ قان ہیں۔ لیبارٹری ٹیسٹ ہوتا جو کہ خون کی ٹائوں میں خوں کی تباہی کے نتیجے میں ہوتا ہے۔

یورو بلی ٹوجن اور یورو بلیجن (Urobilinogen and Urobilin)

جگر میں پیدا ہو کر پتہ میں خارج ہونے والی ملی روہن آنتوں میں آجاتی ہے۔ آنتوں میں بیکٹیریا کے ساتھ ریڈیوس (Reduce) ہو کر یہ یورو بلی ٹوجن میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ اس میں سے کچھ مقدار پورٹل سرکولیشن میں داخل ہو کر دوبارہ جگر سے پتہ میں تانی جاتی ہے۔ جہاں سے اس کا اخراج ہوتا ہوتا ہے۔ اسے اینڈو چیک سرکولیشن (Intra Hepatic Circulation) کہتے ہیں۔ اس میں سے کچھ مقدار یورو بلی ٹوجن کی خوں میں تانی جاتی ہے اور پتہ میں پتہ پتہ شاپ میں خارج ہو جاتی ہے۔ بے رنگ یورو بلی ٹوجن تھوڑی دیر رہنے سے آکسیجن (Oxidize) ہو کر پیشاب کا رنگ اور تانی کر دیتی ہے۔ پیشاب میں یورو بلی ٹوجن کی مقدار کچھ کئی وجوہات میں مفید ثابت ہوتا ہے۔ رکاوٹی یہ قان کے مریض کے پیشاب میں یورو بلی ٹوجن کی موجود نہ ہونا اس بات کی نشاندہی کرتا ہے کہ رکاوٹ اتنی زیادہ ہے کہ پتہ کا جوں یا صف (Bile) آنتوں میں ہائل نہیں پہنچ رہا ہے اور جس مریض کو یہ قان نہ ہو اور اس کے پیشاب میں یورو بلی ٹوجن آ رہا ہو (Urobilinogenuria) تو یہ اس بات کی نشاندہی کرتا ہے کہ رکاوٹ اتنی زیادہ ہے کہ نارمل جگر یورو بلی ٹوجن کے اضافہ بوجھ کے ساتھ مطابقت نہیں کر رہا ہے یا متاثرہ جگر یورو بلی ٹوجن کی نارمل مقدار جو کہ اس تک جگر کے اندرونی خون کو سرکولیشن سے پہنچ رہی ہے اسے آگے نہیں بھیج پاتا ہے۔ پہلی وجہ خون کے سرخ خلیات کی تباہی کے نتیجے میں آتی ہے۔ مثلاً کسی مریض کو غلط خون لگ جائے تو اس کے ری ایکشن کی وجہ سے خون کے سرخ خلیات ٹوٹتے ہیں اور ملی روہن بنتی ہے۔ اس صورت میں مریض میں یہ قان کی کوئی بظاہر نشانی نہیں ملتی اور یہ ملی روہن یورو بلی بھی پیدا نہیں کرتا۔

دوسری صورت میں انڈیکو پٹیا ٹیسٹس (Infective Hepatitis) میں یہ قان سے متاثر ہونے سے پہلے کی صورت میں جیسے پری ایکٹو سٹیج (Pre-icteric Stage) کہتے ہیں اور مکمل طور پر پھیل ہوئی جگر کی بیماری میں مبتلا شدہ سروسس آف لیور جب کہ ملی روہن بھی پیشاب میں خارج کر رہا ہو۔

(6-i) بائل پگمنٹ کے لئے ٹیسٹ (Tests for Bile Pigments):

بائل پگمنٹ پیشاب کا رنگ پیلا یا ہلکا کر دیتا ہے لیکن یہ بائل کی وجہ سے نہیں آ سکتا۔ اس کی موجودگی کا پتہ لگانے کے لیے ٹیسٹ یہ ہے کہ پیشاب کو ٹیسٹ ٹیوب میں ڈال کر ہلانے سے پہلے رنگ کی تبدیلی ہونے والی جگہ تک مل جائے گی اور یہ بائل سائٹس کی روپلی روپن کی موجودگی کی وجہ سے ہے۔ اکنوٹیسٹ (Icto Test) ملی روپن کے لئے قابل اطمینان ٹیسٹ ہے۔

(6-ii) اکنوٹیسٹ (Icto Test):

دئے گئے ٹیسٹ میٹ پر دو قطرے پیشاب کے ڈالیں اور نرم شدہ حصے کے مرکز میں اکنوٹیسٹ کی گولی رکھیں اور پانی کے دو قطرے گولی پر ڈالیں اور اسے میٹ میں جذب ہونے دیں اور 30 سیکنڈ بعد میٹ کا رنگ نوٹ کر لیں (گولی کا نہیں) اگر ملی روپن موجود ہے تو میٹ کا رنگ جھانسی ہو جائے گا۔ گلابی یا سرخ رنگ۔ اور کوئی رنگ جو کہ گولی کے رنگ میں تبدیلی کی وجہ سے ہو سکتا ہے۔ کلور پروفازین (Chlorpromazine) کا زیادہ استعمال بھی غلط نتیجہ دے سکتا ہے۔

(6-iii) ارلک ایلڈی ہائڈ ٹیسٹ اور ریجنٹ سٹریپ ٹیسٹ

(Ehrlich's Aldehyde Test and Reagent Strip Test)

پیشاب میں زیادہ مقدار میں یوروپلی نوجن ارلک ایلڈی ہائڈ ٹیسٹ یا اس کی جدید شکل میں بنی ہوئی کمرشل ریجنٹ سٹریپ سے پتہ چلا یا جاسکتا ہے۔ بے رنگ یوروپلی نوجن اور ارلک ایلڈی ہائڈ کے تیزابی سلوشن میں جمع ہو کر سرخ رنگ بنا دیتا ہے جو کہ ایسا مکمل اور بینزائل الکوحل کے مکسچر (Mixture) سے نمونہ لیا اکٹھا کیا جاسکتا ہے۔ ٹیسٹ ہمیشہ تازہ پیشاب کا کرنا چاہئے کیونکہ باسی پیشاب میں یوروپلی نوجن کی آکسی ڈیوٹیشن ہو جاتی ہے اور وہ یوروپین (Urobilin) میں تبدیل ہو جاتی ہے جو کہ بالکل ری ایکشن نہیں دیتا۔ پوروفلی نوجن (جو کہ مختلف قسم کے پوروفارین (Porphyrin) میں پیشاب میں خالص ہوتا ہے۔ کچھ دیر رکھنے کے بعد پوروفائی رین کی شکل میں جمع ہو جاتا ہے جو کہ پورٹ وائن رنگ کا باسی پوروفائی ایک پیشاب بنا دیتا ہے۔) بھی ٹیسٹ میں سرخ رنگ دیتا ہے لیکن رنگ الکوحل فیز میں اکٹھا نہیں ہوتا۔

ایک ملی لیٹر پیشاب ایک ملی لیٹر ارلک ایلڈی ہائڈ ریجنٹ کے ساتھ کمرے کے درجہ حرارت پر ملائیں۔

(ارلک ایلڈی ہائڈ ریجنٹ پیرا ڈائی میتھائل امینو بینز ایلڈی ہائڈ (Paradimethyl

(Amino Benzaldehyde) 2 گرام کو 100 ملی لیٹر 10% HCl میں ملا کر بنایا جاتا ہے) اور 19 منٹ کے بعد سوڈیم ایسی ٹیسٹ کا پانی میں سر شدہ سلوشن 2 ملی لیٹر ڈالیں اور ملائیں اور بعد میں 2 ملی لیٹر 1% 3 ایس کل انکسول اور سینر ایل انکسول کا کمپیرڈ ایسی ٹیسٹ ٹیوب کو اوپر سے بند کر دیں اور اس کے عناصر کو آہستگی سے ایک منٹ تک ہلائیں اور جب فیز اوپر کی طرف سرخ رنگ علیحدہ بنادے (آرمینک) تو اس کا مطلب ہے کہ یوروپلی نوجن موجود ہے اور اس دور ان چنگی فیز (پانی) پور فوہلی نوجن کو ظاہر کرتا ہے۔ ٹیسٹ میں ایس ایل اور سینر ایل کی جگہ کلوروفارم بھی استعمال کیا جاسکتا ہے۔ یہ چنگی تہ فوراً علیحدہ کر دیتا ہے اس لئے اس تہ میں سرخ رنگ میں یوروپلی نوجن دیکھا جاسکتا ہے۔ تازہ پیشاب میں یوروپلی نوجن بہت کم مقدار میں ہوتا ہے۔ لہذا یہ ہلکا سا گلابی رنگ ٹیسٹ میں دیتا ہے۔ پانی سے 1:1 گنا ہلکے کئے ہوئے پیشاب میں ایسا نہیں ہوتا۔ تجارتی مقصد کے لئے کمرشل ریجنٹ شرپ کو پیشاب میں ڈبو کر نکالا جاتا ہے اور 49 سیکنڈ بعد ٹیسٹ والی جگہ کے رنگ کا موازنہ دے گئے مارکر چارٹ سے کر لیا جاتا ہے۔ مثبت نتیجہ پور فوہلی نوجن اور حیرا مائیکروسیلک ایسڈ کی وجہ سے بھی ہو سکتا ہے۔

3- مائیکروسکوپک معائنہ

(Microscopic Examination)

روایتی پیشاب کی چھٹ (Deposits) کا مائیکروسکوپ پر معائنہ کرنے کے لئے پیشاب کو ایک ہزار یا پندرہ سو چکری منٹ کے حساب سے تقریباً تین منٹ کے لئے گھمایا جاتا ہے۔ کورسلپ بھی معائنہ میں استعمال کرتی چاہئے یہ معیاری معائنہ کے لئے مفید ہے۔ اس مقصد کے لئے پیشاب کا درمیانی حصہ زیادہ مفید سمجھا جاتا ہے اور پھر یہ بات بھی مد نظر رکھنی چاہئے کہ تازک اشیاء یعنی کاسٹ فورایا زیادہ سینٹری فوج کرنے سے چھٹ جاتے ہیں اور پیشاب کو زیادہ رکھنے سے سیلز اور کاسٹ بکھر جاتے ہیں۔ اس لئے ضروری ہے کہ معائنہ کے لئے تازہ پیشاب استعمال کیا جائے۔ اگر سفید سرخ اور اپی ٹیل سیلز کو پہچاننا مقصود ہو تو بغیر رنگ دیے یہ عناصر خاص طور پر کاسٹ زیادہ واضح نہیں ہوتے اور مائیکروسکوپ کا ڈایا فرام کم کرنے اور کنڈیمر والا حصہ نیچے کرنے سے سیلر چھٹ (Deposits) کا بہترین معائنہ ہیسوسائٹو میٹر جیمبر میں بغیر سینٹری فوج کئے ہوئے پیشاب کا ہوتا ہے۔

جیسا کہ فیز کنٹراسٹ مائیکروسکوپ میں نظر آ رہا ہے ہیں۔ کارمین عام مائیکروسکوپ کے استعمال میں آنے صاف سیلز اور کاسٹ نہیں دیکھ سکتے۔

خون کے سرخ جیسے (Red Blood Cells):

سرخ سیلز عام طور پر گول اور 7um قطر کے ہوتے ہیں اور ان کے مرکز پیدابٹ مائل ہوتے ہیں۔ اگر پیشاب گاڑھا ہوگا تو یہ سکرے اور کنارے اونچے اونچے نظر آئیں گے اور ان کی دونوں اطراف سے دہلی ہوئی سطح بھی تقریباً گول نظر آئے گی۔ ٹارل پیشاب میں بغیر سینٹری فوج کئے یہ فی کمب ملی میٹر 2mm سے زیادہ نہیں ہوتے اور سینٹری فوج کئے ہوئے پیشاب میں ہائی پاور فیلڈ میں ایک یا اس سے کم ہوتے ہیں۔ بعض اوقات کیتھٹر (catheter) پر لگی چکنائٹ اور انگلیوں کے تیل پر بھی سرخ سیلز کا گمان ہو سکتا ہے۔ لیکن تیل کے قطرے سائز تبدیل کرتے رہتے ہیں اسی سے پہچانے جاتے ہیں اور یہ زیادہ گول ہوتے ہیں اور ان کا ریفریکٹو انڈیکس (Refractive Index) بھی زیادہ ہوتا ہے۔ مائیکروسکوپ میں پیشاب میں خون (Hematuria) کی تشخیص میں سرخ سیلز بہت معاونت کرتے ہیں۔ خاص طور پر ذہنی نظام میں خرابی جو کہ گردوں پر اثر انداز ہو رہی ہو مثلاً بیکٹیریل اینڈوکارڈائیٹس (Bacterial Endocarditis) میں سرخ سیلز کی تھوڑی مقدار پیشاب کا رنگ تبدیل نہیں کرتی اور نہ ہی ہیپوگلو بن کے لئے مثبت نتیجہ دیتا ہے۔ خاص طور پر اگر پیشاب تازہ ہو۔

لیکوسائٹس (خون کے سفید خلیے) (Leukocytes):

لیکوسائٹس سرخ ذرات سے ذرا بڑے ہوتے ہیں اور اپنی گولائی کی وجہ سے پہچانے جاتے ہیں۔ ایک طرف کو ابھرا ہوا نیوکلئیس اور چمکنے والا دانے دار سائٹوپلازم ان کی پہچان ہے۔ گلیشیل ایسک ایسڈ (Glacial Acetic Acid) کے چند قطرے سے پیشاب کو ایسڈیفائی (Acidify) کرنے سے یہ زیادہ واضح نظر آئیں گے۔ (لیکن اس سے سرخ سیلز تباہ ہو جاتے ہیں)۔ لیکن بغیر مخصوص رنگ دے اور بغیر فیز کنٹراسٹ مائیکروسکوپ استعمال کئے یہ ریٹل ٹو ہیوٹر اپنی حلیل سیلز ہوں تو ایک جھنڈا سا بنا لیتے ہیں یہ خراب ہونے میں گھنٹوں لیتے ہیں۔ اس لئے ٹیسٹ کے لئے تازہ پیشاب لینا چاہئے۔ ایک بڑی عورت میں ایک مربع ملی میٹر میں 10 سے زیادہ پیشاب کے درمیانی حصے سے لئے گئے نمونہ میں جب کہ پیشاب کو سینٹری فوج نہ کیا گیا ہو ٹارل نہیں گئے جاتے۔ 3 سے 10 کے درمیان مشکوک اہمیت کے حامل ہوتے ہیں۔ آدمیوں میں 3 لیکوسائٹس فی مربع ملی میٹر ٹارل نہیں ہیں۔ آدمی اور عورت کے درمیان یہ فرق اندام نہانی (Vagina) کی رطوبت کے شامل ہو جانے کی وجہ سے ہے۔ سینٹری فوج کئے ہوئے پیشاب میں ہائی پاور فیلڈ میں 5 سے زیادہ لیکوسائٹس نہیں ہوتے۔ لیکوسائٹس کی زیادتی کا مطلب ہے کہ

پیشاب بیکٹریا سے متاثرہ ہے پھر بھی یہ کسی چھپی ہوئی انفیکشن کی وجہ سے بھی ہو سکتا ہے جیسا کہ گردوں کی پتھری کے مریض میں ہوتا ہے۔ اگر بظاہر صاف نظر آنے والے پیشاب میں بار بار پس بیلر نظر آئیں تو پیشاب کے راستوں کی ٹی بی کو بھی نظر رکھنا چاہئے۔ بیکٹیریا کی پیشاب کے راستے کی انفیکشن کا فیصلہ آخر کار پیشاب کے ٹیچر پر ٹھہرتا ہے نہ کہ مائیکروسکوپ پر جو کہ بغیر لیکوسائٹس کے اضافے کے بطور پیشاب کی انفیکشن کے پیش کی جاسکتی ہے۔

اپی تھیلیل سیلز (Epithelial Cells):

یورینر اور مثانہ سے عارضی طور پر آنے والے اپی تھیلیل سیلز بڑے اور انڈے کی شکل کی ہوتے ہیں جن کا ایک نوکھٹا ہوتا ہے۔ پانچ کونوں والے چھلکے کی شکل کے بعض اوقات تہوں کی شکل میں یورینرل یا دیباخل رطوبات میں آتے ہیں اور عورت کے پیشاب میں زیادہ مقدار میں موجود ہوتے ہیں اور اس قسم کی تہیں بتاتی ہیں کہ پیشاب آلودہ ہے اور ٹیچر کرنے کے لئے مناسب نہیں ہے۔

سپرمیٹوزوآ (Spermatozoa):

عورت اور مرد دونوں کے پیشاب میں سپرمیٹوزوآ بعض اوقات پائے جاتے ہیں۔ ان کی مخصوص شکل ان کی پہچان کا باعث بنتی ہے۔ یہ بیماری کی تشخیص کے لئے کوئی اہمیت نہیں رکھتے۔

پراسٹینک تھریڈ (Prostatic Threads):

پراسٹینک تھریڈ پراسٹیتھ کی پرانی سوزش کی صورت میں پائے جاتے ہیں۔ خاص طور پر گنوریا (Gonorrhoea) کے بعد یہ بہت بڑے ہوتے ہیں اور آنکھ سے دیکھنے سے بھی نظر آ جاتے ہیں اور یہ عام طور پر پیشاب کی سطح پر تیرتے نظر آتے ہیں۔

کاسٹ (Casts):

خیال ہے کہ میو کو پروٹین (Mucoprotein) پیشاب اکٹھا کرنے والی چھوٹی ٹیوبوں میں رسوب کی صورت میں جمع ہو کر کاسٹ بناتے ہیں۔ اس بنیادی چیز پر سرخ سیلز اکٹھے ہو کر وائٹ سیلز کاسٹ بناتے ہیں یا ٹیوبلر اپی تھیلیل سیلز اکٹھے ہو کر اپی تھیلیل کاسٹ (Epithelial Cast) بناتے ہیں اور اگر یہ چربی پر مشتمل ہوں تو فٹنی کاسٹ (Fatty Cast) بناتے ہیں۔ کاسٹ کے عناصر کا ٹھہراؤ گرینولر (Granular) یا ویکسی (Waxy) کاسٹ کی شکل اختیار کر لیتا ہے۔ بہت

ہیں۔ اگر یہ مائیکروسکوپ میں زیادہ تعداد میں نظر آتے ہیں جب کہ پیشاب غیر آلود بھی ہو تو یہ واضح طور پر بتاتا ہے کہ پیشاب کے راستے میں (گردوں سے پوریتھرائٹک) انفلیکشن ہے۔ عورتوں کے پیشاب میں ٹرائکی کوموناس وائیگیٹیس (Trichomonas Vaginalis) یا پیسٹ (Yeast) پائے جاتے ہیں جو کہ ویکٹریل رطوبت کی آلودگی کی وجہ سے ہوتا ہے۔ ٹرائکی کوموناس وائیگیٹیس ناشپاتی کی شکل کے پیراسائٹ ہوتے ہیں جو کہ تقریباً لیکوسائٹس سے دو گنے سائز کے ہوتے ہیں اور ان کے ایک طرف قلی جیلا (Flagella) ہوتا ہے جو کہ شکل سے نظر آتا ہے۔

پیسٹ (Yeast) سرخ سلز سے ذرا چھوٹے ہوتے ہیں لیکن ان کا دھوکا بھی ہو سکتا ہے۔ ہوا کے بلبلے اور تیل کے قطرے پر بھی ان کا گمان ہو سکتا ہے۔

بل ہارڈیا (Bilharzia):

شستوسوما ہیماٹوبیئم (Schistosoma Hematobium) پیشاب کے آخری چند ملی لیٹر جو کہ دن کے درمیانی حصے میں کئے گئے پیشاب میں نظر آتے ہیں۔ ان کے انڈے کی پیمائش تقریباً 0.12 ملی میٹر سے 0.44 ملی میٹر تک ہوتی ہے۔ ایک سرپا ہر کو ابھرا ہوتا ہے۔ شستوسوما مینسونائی (Schistosoma Mansonii) کا انڈا بہت کم پیشاب میں پایا جاتا ہے۔ ان کا ابھار سائینڈ کی طرف ہوتا ہے۔

پلازما میں یوریا اور کریٹینین

:(Plasma Concentration of Urea and Creatinine)

پلازما میں یوریا کی مقداروں کا انحصار اندرونی اور بیرونی پروٹینوں پر اور ان کے گردوں کے اخراج پر ہوتا ہے۔ یہ خوراک میں پروٹین کی مقدار بڑھانے اور بخار اور نظام انہضام کے راستے میں خون نکلنے سے زیادہ ہو جاتی ہیں۔ یہ پروٹین کی اندرونی مقدار بڑھاتی ہیں۔ تمام اعتراضات کے باوجود کلیٹکوں پر پلازما میں اس کی مقدار میں گردوں کی کارکردگی دیکھنے کے لئے استعمال ہوتی ہے اور زیادہ مقدار میں یوریمیا (Uremia) بتاتی ہیں۔ نارمل 2.9 سے 6.6 ملی مول فی لیٹر (15 تا 45 ملی گرام فی ڈیسی لیٹر) اور زیادہ مقدار میں گردوں کی بیماری کی وجہ سے ریٹیل فیلیور (Renal Failure) کے متعلق بتاتی ہیں۔ مثلاً ان کی رکاوٹ بلڈ پریشر گر جانے کی صورت میں ان کی حالت نسکیات کی کمی یا ہارٹ فیلیور میں جب کہ ان میں خون کی سپلائی متاثر ہو رہی ہو۔ یوریا کا بڑھنا ضروری نہیں کہ گردوں کی فیلیور کی وجہ سے ہی ہو۔ اس کا لیول 90 یا 70 ملی مول فی لیٹر

زیادہ چوڑے کاسٹ ریٹل فیلیور کاسٹ (Renal Failure Cast) کہلاتے ہیں اور یہ ریٹل ٹیوبیولز میں بنتے ہیں جو کہ پیرا نکاما (Paraneuma) کی شکل خراب ہو جانے سے ٹیوبیولز کے بڑے ہونے اور پھیل جانے کی وجہ سے ایسا ہوتا ہے۔ کبھی کبھار ہیملین کاسٹ نظر آ جاتا ہے اور یہ ہے اور یہی اگر زیادہ ہوں یا زیادہ پیچیدہ کاسٹ گردوں کی بیماری کی طرف نشاندہی کرتا ہے۔ اگر مائیکروسکوپ کی لائٹ زیادہ ہو تو کاسٹ خطر بھی نہیں آ سکتا اور اگر فوراً یا زیادہ دیر تک سینٹری فلوچ کیا جائے تو کاسٹ ٹوٹ بھی سکتے ہیں۔ انہیں کورسلپ کے کناروں پر تلاش کرنا چاہئے۔ کچھ اشیاء جن پر کاسٹ کا شک بھی ہو سکتا ہے لیکن یہ ان سے خاصے مختلف ہوتے ہیں۔ مثلاً بالوں، روئی، پوریش، پراسٹیک، تھریڈ، ایپی، ٹھیکل، سیز، اگر رول ہوئے ہوں۔

اپنی مخصوص شکل اور باہر والے بارڈر میں یہ ہمیشہ سلنڈر نما ہوتے ہیں۔ ان کے آخری حصے گول بھی ہو سکتے ہیں یا ایک کنارہ خراب بھی ہو سکتا ہے۔ اگر ایک طرف سے ٹوٹ جائے۔ ہیملین کاسٹ پہلے شفاف اور ایک جیسے ہوتے ہیں۔ یہ بیک گراؤنڈ سے طے شدہ پہچاننے مشکل ہو جاتے ہیں۔ جب تک کہ کنٹراسٹ مائیکروسکوپ استعمال نہ کی جائے۔ (کنٹراسٹ مائیکروسکوپ میں بیک گراؤنڈ گہرا ہوتا ہے اور سلیز یا کاسٹ وغیرہ واضح ہو جاتی ہے۔) یہ لمبے اور ڈھلتے ہوئے سروں کے ساتھ ہوتے ہیں اس لئے انہیں سلنڈر رائیڈ بھی کہتے ہیں۔ سلیز کاسٹ اپنے مشتمل سلیز کی وجہ سے پہچانے جاتے ہیں۔ گریڈر کاسٹ نہیں اور کمزور سے دانوں پر مشتمل ہوتے ہیں۔

کرشٹل (Crystals):

الکالین پیٹاب، اسونیم، میکینیشیم اور فاسفیٹ (ٹرپل فاسفیٹ) کے کرشٹل پر مشتمل ہوتا ہے۔ میکیشیم آکسلیٹ (Calcium Oxalate) کرشٹل ایسڈک (Acidic) پیٹاب میں نارمل گنے جاتے ہیں۔ ایمارفس (Amorphous) یا پوریش کا میٹرل مطلقاً سلیولر میٹرل کو زیادہ دھندلا کر دیتا ہے اور جو کہ ایسڈی فیکیشن (Acidification) یا آہستہ آہستہ گرم کرنے پر حل ہو جاتا ہے۔ کرشٹل عام طور پر بیماری پیدا کرنے میں کسی اہمیت کے حامل نہیں ہوتے۔ کبھی کبھار تشخیص کے لحاظ سے اہم ہوتے ہیں۔ مثلاً سسٹین (Cysteine) کرشٹل سسٹین پوریا (Cystinuria) بیماری کی نشاندہی کرتا ہے اور یورک ایسڈ کرشٹل گردوں میں پتھری کی نشاندہی بھی کرتے ہیں۔

چھوٹے جراثیم (Micro Organisms):

بغیر سینٹری فلوچ اور بغیر رنگ دے اگر حرکت کر رہے ہوں تو ہائی پاور مائیکروسکوپ میں نظر آ جاتے ہیں لیکن سینٹری فلوچ کے ڈپازٹ کو گرام شین دینے سے یہ زیادہ آسانی سے نظر آ جاتے

(300 سے 400 ملی گرام فی ڈیسی لٹر) یا بعض اوقات اس سے بھی زیادہ بڑھتا ہے۔ کرینیٹینس 62 سے 124 مائیکرومول (1 μmol) فی لیٹر یا 1.4 سے 17 ملی گرام فی لیٹر جو کہ ہیڈ اندرونی شرح سے حاصل ہوتی ہے۔ لیکن یوریا کی نسبت مانپنا مشکل ہوتا ہے۔ اس کی پازما میں مقداریں اور گلو میرولوفٹزیشن ریٹ (GFR) لازم ملزوم ہیں۔ یہ نسبت یوریا کے ریٹیل فیڈر میں اس کی مقداریں 1900 مائیکرومول فی لٹر (20 ملی گرام فی ڈیسی لٹر) تک بھی بڑھ جاتی ہیں۔ پازما میں یوریا اور کرینیٹین کی مقداریں ایک طرف اور دوسری طرف گلو میرولوفٹزیشن ریٹ رکھ کر ٹیسٹ نہیں بلکہ مباحث آرائی ہوگی۔ کرینیٹین کنسنٹریشن (Creatinine Concentration) اور یوریا بڑھنے سے پہلے گلو میرولوفٹزیشن ریٹ واضح طور پر گر جانا چاہئے۔ کلیڈیکل اور ریفریج مقاصد کے لئے ضروری ہے کہ ریٹیل فلکشن کی خرابی کو مانپا جائے جو کہ ان کے لیول کو بڑھا دے گی جس سے ریٹیل فلکشن کا پتہ چل سکتا ہے۔ بلڈ یوریا چیک کرنے کے لئے ریجٹ سٹرپ مرکب کپنی کی بنی ہوئی مرکو کنوسٹ 1100 ملٹی ہیں جس میں ری ایکشن اور انڈیکیٹرز زون ہوتے ہیں اور خون ایفنی کو ایگوسٹ نیہارین (Heparin) ایگزپلٹ یا مائیکروٹ کے ساتھ لیا جاتا ہے اور سٹرپ کے ری ایکشن زون گورس میں دو سیکنڈ تک ڈبو کر نکل لیا جاتا ہے اور انڈیکیٹرز زون کو چا کر رکھیں۔ ٹارل طریقہ کار میں ری ایکشن ٹائم 30 منٹ تک ہوتا ہے جو ساتھ دی ہوئی ایک ری ایکشن ایسل میں رکھ کر پورا کیا جاتا ہے اور موٹی لائنیں جو کہ انڈیکیٹرز زون میں 0، 9، 10، 19، 20 ملی میٹر کے فاصلوں پر ہوتی ہیں اور انڈیکیٹرز زون پر ریڈنگ کو دے گئے چارٹ سے موازنہ کر کے ریڈنگ لی جاسکتی ہیں جو ملی گرام فی ڈیسی لٹر اور ملی مول فی لٹر میں ہوتی ہیں۔

الیکٹروکارڈیوگرافی

(Electro Cardiography)

الیکٹروکارڈیوگرام (ECG) سے جسم کی سطح سے دل کی حرکت کے دوران دل کے اندر پیدا ہونے والی برقیاتی تبدیلیاں ریکارڈ کی جاتی ہیں۔ اس ٹیکنیک (Technique) کا لب لباب پیش کیا جا رہا ہے۔

جن حصوں میں ای-سی-جی (ECG) مفید معلومات فراہم کر سکتی ہے وہ مندرجہ ذیل

ہیں

- 1- غیر معمولی دھڑکن (Rhythm) کا تجزیہ۔
- 2- کارڈری آرٹری کی بیماری کی وجہ سے مائیوکارڈیم (Myocardium) یعنی دل کے

- عضلات پر ہونے والی تبدیلیوں کو تلاش کرنا اور صحیح جگہ کی نشاندہی کرنا۔
- 3- ایٹریا (Atria) اور وینٹریکلز (Ventricles) کے سائز کے بڑھ جانے کی نشاندہی کرنے کے لئے۔
- 4- ہیری کارڈیٹ ڈیزیز (Pericardial Disease) یعنی دل کے غلاف کی بیماریوں کا برقیاتی کارکردگی میں ہونے والی تبدیلیوں کو تلاش کرنا اور ان کی نشاندہی کرنا۔
- 5- جسم میں ہونے والی کیمیائی تبدیلیوں (Chemical Changes) کی وجہ سے دل کی برقیاتی کارکردگی میں ہونے والی تبدیلی کا پتہ لگانا جسٹانی ورزش کے دوران ایکسٹروکارڈیوگرام ریکارڈ کرنے سے اضافی اہم معلومات بھی حاصل ہو سکتی ہیں۔ جیسے ای۔ ٹی۔ ٹی (E.T.T) ایکسرسائز ٹالرنس ٹیسٹ (Exercise Tolerance Test) یا ٹرڈل ٹیسٹ بھی کہتے ہیں۔

تشریح:

- ایکسٹریکل کنٹیکٹ (Electrical Contact) یا ایکسٹروڈ کی پوزیشن کے پوائنٹ چاروں ہاتھ پاؤں سمیت سینے پر مخصوص جگہیں ہیں۔ ہاتھ اور پاؤں کی تاریں دل میں اٹھنے والی برقیاتی قوتوں کی سمت کا تجزیہ مہیا کرنے کے لئے ہوتی ہیں۔
- V1 چوتھی پبلی کا درمیانی حصہ سترنم کے دائیں بارڈر کے ساتھ۔
- V2 چوتھی پبلی کا درمیانی حصہ سترنم کے بائیں بارڈر کے ساتھ
- V3 V2 اور V4 کے بالکل آدھے حصے میں۔
- V4 مڈکلیو-سکلر لائن (Mid Clavicular Line) پر پانچویں پبلی کے درمیانی حصہ میں۔
- V5 V4 کے ساتھ ڈسٹل ری ایگزیری لائن (Anterior Axillary Line) کی سیدھ میں۔
- V6 V4 والی سیدھ میں مڈ ایگزیری لائن پر۔
- ہاتھ اور پاؤں کی سینٹرڈ لیڈز (Limb Leads) مندرجہ ذیل میں بیان کی گئی ہیں۔

دوسروں والی (Bipolar) لیڈ:

ایڈ نمبر	I	دایاں ہاتھ	بایاں ہاتھ
ایڈ نمبر	II	دایاں ہاتھ	بائیں ٹانگ
ایڈ نمبر	III	دایاں ہاتھ	بائیں ٹانگ
AVR		دایاں ہاتھ	

ایک سرے والی ہاتھ پاؤں کی لیڈیں:

(i)	AVF	بایاں پاؤں
(ii)	AVR	دایاں ہاتھ
(iii)	AVL	بایاں ہاتھ

سینے پر لگنے والی لیڈیں:

(۱ سے ۶ تک سب سینے کی لیڈیں ہیں۔)

شینڈرڈ لیڈیں:

(i)	I	لیڈ I
(ii)	II	لیڈ II
(iii)	III	لیڈ III

- 1- لیڈ نمبر II اور III اور AVF دل کی چمکی یا ڈایا گرام والی سطح میں تبدیلیاں ریکارڈ کرتی ہے۔
 - 2- لیڈ I اور AVL دل کی سائینڈ کے ہارڈر پر تبدیلیاں ریکارڈ کرتی ہیں۔
 - 3- سینے کی لیڈیں وینٹریکلو کے درمیانی پردہ یا سپٹم (Septum) اور ہائیں وینٹریکل کی سامنے کی دیوار پر تبدیلیاں نوٹ کرتی ہیں۔
- ایٹریل ڈی پولارائزیشن (Atrial Depolarization) برقیاتی قوتوں میں تبدیلی کا منبع ہے جو کہ P ویج سے بنتا ہے۔ QRS کمپلیکس وینٹریکلو کی ڈی پولارائزیشن سے بنتا ہے۔ T ویج وینٹریکلو کی ری پولارائزیشن بنتا ہے۔
- ایٹریل ڈی پولارائزیشن بہت جلدی برقیاتی تبدیلیوں سے منسلک ہے جو کہ عام سطحی ایکٹروکارڈیوگرام میں ریکارڈ نہیں ہوتی۔
- Q ویج QRS میں منفی ابتدا ہے۔

PR کا وقفہ (PR Interval) P ویج کے شروع میں QRS کے شروع تک ماپا جاتا ہے۔ یہ عام طور پر 0.2 سیکنڈ سے کم ہوتا ہے۔ نارمل QRS کمپلیکس 0.12 سیکنڈ سے کم ہوتا ہے۔

الیکٹروکارڈیوگرام کی تشریح اور پڑھنا:

الیکٹروکارڈیوگرام کو ہمیشہ اصولوں کے مطابق پڑھنا چاہئے۔ آسان ترین طریقہ کار مندرجہ ذیل ہے۔

- 1- دل کی رفتار اور دھڑکن کا تعین کریں۔
- 2- QRS کمپلیکس کی چوڑائی اور PR وقفے کی تشخیص کریں۔
- 3- QRS کمپلیکس اور P ویو کا معائنہ کریں۔
- 4- T ویو اور ST سیکسجٹ کا معائنہ کریں۔

دل کی دھڑکن کی خرابی اور الیکٹرڈ کارڈیوگرام:

دل کی دھڑکن کی خرابی کے تجزیے میں الیکٹرڈ کارڈیوگرام اس لئے مفید ہے کہ یہ ایٹریل اشتعال (Atrial Excitation) (P wave) اور وینٹریکلر اشتعال (QRS Complex) دونوں کو ریکارڈ کرتا ہے۔ P ویو زیادہ بہتر لیڈ II اور بائیں طرف کی سینے کی لیڈ (V1) میں بہتر دیکھی جاسکتی ہے۔ اگر دل کی دھڑکن میں گڑبڑ ہو تو ان لیڈوں کا خاص طور پر زیادہ متناظر طریقے سے معائنہ کرنا چاہئے۔

صحت مندی میں دل کی دھڑکن سائینو ایٹریل نوڈ (S A Node) یا پیس میکر (Pace Maker) میں شروع ہوتی ہے جو کہ سپرینٹریا کیو (Superior Vena Cava) اور دائیں ایٹریل کے ملاپ کی جگہ کے نزدیک ہوتا ہے۔ دھککا لہریا تحریک دونوں ایٹریا سے پھیل کر ایٹریو وینٹریکلر نوڈ (AV node) کی طرف لے جاتا ہے۔ AV نوڈ سے دھککا لہریا تحریک پیس کی طرف لے جاتا ہے۔ AV نوڈ سے دھککا لہریا تحریک نیچے کی طرف بنڈل آف ہیز (Bundle of His) میں چلتی ہیں اور وہاں سے پریچگی فائبرز (Purkinje Fibers) کی طرف دائیں اور بائیں بنڈل برانچوں (Bundle Branches) میں ہوتا ہے۔

سائنس ٹکی کارڈیا (Sinus Tachycardia):

کارڈیاک امپل (Cardiac Impulse) یا دھککا عام طور پر سائنس نوڈ میں پیدا ہوتا ہے اور الیکٹرڈ کارڈیوگرام ٹارل بنتا ہے۔ نبض کی رفتار جو ان شخص میں 100 سے زیادہ ہو جاتی ہے۔ سائنس ٹکی کارڈیا (دل کی رفتار کا تیز ہو جانا) جذبات و ورزش بخار ہائپر تھائیرائیڈزم (Hyperthyroidism) یا گھبراہٹ اور انیمیا (Anemia) کی وجہ سے بھی ہو سکتا ہے۔

سائنس بریڈی کارڈیا (Sinus Bradycardia):

اس میں بھی الیکٹرڈ کارڈیوگرام ٹارل بنتا ہے۔ لیکن دل کی رفتار 60 بیٹ فی منٹ سے بھی کم ہو جاتی ہے۔ سائنس بریڈی کارڈیا (دل کی رفتار کم ہونا) تربیت یافتہ کھلاڑیوں یا ایسے مریضوں میں جن کی کھوپڑی میں پریشر بڑھ جائے۔ (ہیڈ انجری کے بعد) کس اڈیما

(Myxedema) ابتدائی ہائپو تھائیرائیڈزم میں جلد پر جھک اور چھنی قسم کی سوزش کے دبانے سے گڑھا نہیں پڑتا ہے۔) اور بریقان میں ہو سکتا ہے یا پھر سائینو ایٹریل (Sinus Atrial Disease) کی بیماری اور سائنس نوڈ میں خون کی سپلائی ٹھیک نہ ہونے اور فائبروس (Fibrosis) کی نشانی بھی ہو سکتی ہے۔

سائنس اردھمیا (Sinus Arrhythmia):

کارڈیک ایمپل (Cardiac Impulse) عام طور پر سائنس نوڈ سے ابھرتی ہے۔ جس کا ردھم کم یا زیادہ ہوتا رہتا ہے۔ دل کی رفتار سائنس اندر کھینچنے سے زیادہ ہو جاتی ہے اور سائنس واپس باہر نکالنے سے کم ہو جاتی ہے۔ ماسوائے P R وقفے کے اتار چڑھاؤ کے بقیہ ایسٹرو کارڈیو گرام نارمل ہوتا ہے۔ اردھمیا نوجوان لوگوں میں نارمل سی بات ہے۔ یہ گہرا سانس لینے سے بڑھ جاتا ہے۔ اور ورزش سے ختم ہو جاتا ہے۔

ایکسٹراسسٹولی یا ایکنا پک بیٹ (Extrasystole or Ectopic Beat):

ایکنا پک بیٹ ایئر یا ایوینٹریکل میں کسی مخصوص مقام سے ابھرتی ہیں جو کہ دل کو کئی سالس سے آنے والی دھڑکن سے پہلے دھڑکنے پر آمادہ کرتی ہے۔ وینٹریکلر ایکسٹراسسٹولی میں P موج موجود نہیں ہوتی اور QRS کمپلیکس چوڑا ہوتا ہے۔ T موج QRS کمپلیکس کی بڑی ڈیپلیکیشن کے مخالف ہوتی ہے۔ ایکسٹراسسٹولی اپنے مقررہ وقت سے پہلے ایک مخصوص وقفے کے ساتھ آتی ہے۔ جسے کمپینسٹری پاز (Compensatory Pause) یا ایکسٹراسسٹولی کی سلائی کے نتیجے میں آنے والا وقفہ کہیں گے۔ ایٹرل ایکسٹراسسٹولی کا ایسٹرو کارڈیو گرام P موج کے خلاف معمولی شکل دیتا ہے۔ لیکن اس کے بعد آنے والے QRS کمپلیکس کی شکل بالکل نارمل ہوتی ہے۔ ایکسٹراسسٹولی کے بعد آنے والا وقفہ نارمل سے زیادہ ہوتا ہے۔

لہذا ایکسٹراسسٹولی (Extra Systole) مقررہ وقت سے پہلے آنے والی دھڑکنیں ہیں جن کے بعد خلاف معمول ایک لمبا وقفہ ہوتا ہے۔ جو کہ اسٹیتھو اسکوپ سے آوازیں سن کر یعنی (Auscultation) اور پالپیشن (Palpation) کرنے سے پہچانی جاسکتی ہیں۔

یہ صحت مندی کی حالت اور دل کی بیماری کے مریض دونوں میں ہو سکتی ہیں۔ اگر ایکسٹراسسٹولی پر نارمل دھڑکن کے ساتھ آئے تو اسے کپلڈ نبض (Coupled Pulse) یا (Bigeminy) یا دھڑکنوں کا ایک ساتھ دھڑکنا کہیں گے۔ اس صورت میں مریض کا اگر پہلے سے

ڈیجاکسن (Digoxin) کے ذریعے علاج کیا گیا ہو تو ڈیجاکسن سے بچنے والے زہریلے اثرات کو بھی مد نظر رکھیں۔

ایٹریل ٹیکلی کارڈیا اور ایٹریل فلٹر

:(Atrial Tachycardia & Atrial Flutter)

ایٹریل ٹیکلی کارڈیا اور ایٹریل فلٹر ایک ناپک فوکس (اصل مقام کی بجائے دوسری جگہ) اثیریٹم میں ہونے کی وجہ سے ہوتا ہے جو کہ دل کو تیزی کے ساتھ لیکن باقاعدگی سے دھڑکاتا ہے۔
P ویو خلاف معمول شکل میں ہوتی ہے۔ لیکن QRS کمپلیکس عام طور پر نارمل شکل میں ہوتا ہے۔ لیکن رفتار تیز ہونے کی وجہ سے بندل برانچ بلاک (Bundle Branch Block) کا نمونہ ہو سکتا ہے۔

اصول کے مطابق تمام ایٹریل ایملوزوڈینٹرکٹل ٹیک فلیس پہنچ پاتیں۔ بلکہ اکثر یکے بعد دیگرے پہنچتی ہیں۔ جب یہ بتایا جائے کہ 2:1 کا بلاک ہے تو کبھی کبھار 3:1 یا 4:1 کا بلاک نکلتا ہے اور بعض اوقات بلاک کی شدت کم یا زیادہ ہو سکتی ہے۔ ایٹریل فلٹر اور ٹیکلی کارڈیا دل کی دوسری بے قاعدگیوں کی غیر موجودگی میں بھی ہو سکتا ہے۔ تھائیروائڈسم (Thyrotoxicosis) ریو میٹک ہارٹ ڈیزیز (Rheumatic Heart Disease) اور اسکیمک ہارٹ ڈیزیز (Ischemic Heart Disease) میں بھی ہو سکتا ہے۔

ایٹریل فبریلیشن (Atrial Fibrillation):

ایٹریل فبریلیشن (ایٹریا کی مائیکارڈیم کی بلاکی وجہ کے سڑنے سے اردھمیا ہو جاتا) میں ایٹریا کی کارکردگی میں ہم آہنگی نہیں ہوتی۔ (ذہنی علیحدگی اور ذہنی الیکٹریکل) الیکٹرو کارڈیوگرام P ویو کی بجائے f ویو (فبریلیشن) ایٹریا کی کارکردگی ظاہر کرتی ہے۔ خاص طور پر لیڈ VI میں QRS کمپلیکس نارمل ہے۔ لیکن بے ترتیبی سے آتا ہے۔
کلینک میں اس کی پہچان بے ترتیب نبض سے کی جاسکتی ہے۔ اس کی عام وجوہات اسکیمک ہارٹ ڈیزیز، مائٹریل والو کی بیماری اور تھائیروائڈسم کوکس ہیں۔

ایٹریوڈینٹرکٹل بلاک (Atrio Ventricular Block):

پہلے درجے کے ہارٹ بلاک میں PR انٹروال یا وقفہ 0.2 سیکنڈ سے بڑھ جاتا ہے اور تمام ایٹریل ایملوز (Atrial Impulses) ایٹریوڈینٹرکٹل ٹیک پہنچ جاتی ہیں۔ اگر کچھ ایملوزوڈینٹرکٹل ٹیک

بچنے میں ناکام رہتی تھی تو دوسری اس کی جگہ بنتی جاتی ہیں۔ تو اس صورت میں اسے دوسرے درجے کا ایٹریو وینٹریکلر بلاک (Second Degree Heart Block) کہتے ہیں۔ اگر ایٹریا اور وینٹریکل علیحدہ علیحدہ دھڑکیں تو اسے تیسرے درجے کا ہارٹ بلاک (Third Degree Heart Block) کہتے ہیں۔ اس میں ایٹریم اور وینٹریکل کا بظاہر ایک دوسرے سے کوئی تعلق نہیں ہوتا۔ وینٹریکل کی رفتار آہستہ ہو جاتی ہے۔ یعنی وہ 20 سے 40 بیٹ فی منٹ دھڑکتا ہے۔ اکثر اس کی غیر یقینی حرکت والی صورت ہو جاتی ہے اور یہ مکمل قفل بھی ہو سکتی ہے۔ اسے وینٹریکلر سٹینڈ سٹیل (Ventricular Stand Still) بھی کہتے ہیں یا دل کا ساکن ہو جانا بھی کہتے ہیں۔

وینٹریکلر فبریلیشن (Ventricular Fibrillation):

وینٹریکل میں وہی طریقہ کار ہوتا ہے جیسا کہ ایٹریا میں ایٹریل فبریلیشن کے دوران ہوتا ہے۔ QRS مختلف نہیں ہوتا لیکن پریشان کن بے ترتیب شدید رفتار سے لہراتا ہوتا ہے۔ دل کی ماحاصل کارکردگی متاثر نہیں ہوتی۔ گھبراہٹ فوراً آ جاتی ہے۔ اگر بلاتا خیر علاج نہ ملے تو یہ دھڑکن جان لیوا بھی ہو سکتی ہے۔

الیکٹرو کارڈیو گرام اور دل کی مختلف حالتیں:

وینٹریکلر ہائپرٹرائی کی اصولاً سینے کی لیڈوں سے تشخیص ہوتی ہے۔ خاص طور پر V1 اور V6 دیکھائی ہے کہ QRS کمپلیکس کی V1 (جو کہ دائیں وینٹریکل پر ہے) اور V6 (جو کہ بائیں وینٹریکل پر ہے) پر کیا صورت ہے۔ اس بات کا منون ہونا چاہئے کہ کسی بھی لیڈ کا QRS کمپلیکس دونوں وینٹریکلز کی مجموعی برقیاتی کارکردگی کو مارل ECG کے مقابلے میں ظاہر کرتا ہے۔ کسی بھی پوائنٹ سے ایک وقت میں لی گئی ECG میں R ویو پازٹو (Positive) ہوگی۔ اگر ماحاصل ویکٹر کارخ الیکٹروڈ کی طرف ہو تو S ویو نیگیو (Negative) ہوگی۔ اگر ماحاصل ویکٹر الیکٹروڈ کی مخالف سمت میں جا رہا ہے تو وینٹریکلر ہائپرٹرائی کا انحصار ڈی پرائزیشن کی الیکٹریکل کارکردگی پر ہوتا۔ جس کے نتیجہ میں QRS کی جسامت بڑھ جائے گی جو کہ سینے کی لیڈوں میں بہتر دیکھی جاسکتی ہے۔ بائیں وینٹریکلر ہائپرٹرائی (Left Ventricular Hypertrophy) جیسے کہ بایاں وینٹریکل بائیں اور پچھلی طرف کر کے پڑا ہوتا ہے۔ اس لئے R ویو کی بائیں سینے کی لیڈوں میں جسامت بڑھ جاتی ہے۔ (V5-V6) اور دائیں طرف کی سینے کی لیڈوں میں S ویو بڑھ جاتی ہے۔ (V1-V2)

رائٹ وینٹریکلر ہائپرٹروفی (Right Ventricular Hypertrophy):

دائیں سینے کی لیڈوں میں R ویو کی جسامت بڑھ جاتی ہے اور گہری S ویو بائیں سینے کی لیڈوں میں آ جاتی ہے جو کہ سامنے کی طرف بڑھے ہوئے دائیں وینٹریکل میں برقیاتی کارکردگی بڑھ جانے کی وجہ سے ہوتا ہے۔

اور یہ کہ دونوں قسم کی وینٹریکلر ہائپرٹروفی وینٹریکلر کچھ ڈیاٹاؤ کا نمونہ دے سکتا ہے۔ وینٹریکلر ری پولرائزیشن میں گز بڑھ وینٹریکلر ہائپرٹروفی کی وجہ سے ہوتی ہے۔ جہاں متاثرہ وینٹریکلر T ڈیپریژن (نشیب یا دباؤ یا گڑھا) بنتا ہے وہاں سے ذرا ہٹ کر یہ T ویو بنتی ہے اور T ویو I اور AVL میں اور بائیں سینے کی لیڈوں میں بائیں وینٹریکلر ہائپرٹروفی میں الٹی ہوتی ہے اور V1، V2، III اور III میں دائیں وینٹریکلر ہائپرٹروفی میں بھی T ویو الٹی ہوتی ہے اور T ویو میں تبدیلیوں کی دوسری درجات آگے بیاں کی گئی ہیں

بندل براچ بلاک (Bundle Branch Block):

بندل براچ بلاک میں کسی ایک بندل براچ میں رکاوٹ آ جاتی ہے۔ ایک وینٹریکل کی پیغام رسانی لیٹ ہو جاتی ہے۔ QRS کا دورانیہ کا وقت 0.12 سیکنڈ سے بڑھ جاتا ہے مثلاً اگر بائیں بندل براچ متاثر (یا اس میں رکاوٹ آ جائے) ہوتی ہے تو پیغام رسانی بائیں وینٹریکل میں لیٹ ہو جاتی ہے اور یہ اس وقت سکتا ہے جب کہ دایاں وینٹریکل مقابلتا اس کا ساتھ نہیں دیتا اور یہ بہت زیادہ ڈیپلکس دیتا ہے جیسا کہ بائیں وینٹریکل کی ہائپرٹروفی میں دیتا ہے۔

مایوکارڈیل انفارکشن (Myocardial Infarction):

مایوکارڈیل انفارکشن S-T سیکمٹ میں لگاتار تبدیلیاں کر کے الیکٹروکارڈیوگرام کو تبدیل کر رہا ہوتا ہے۔ جیسے کہ T ویو کا الٹا ہونا اور Q ویو کا پیدا ہونا یہ بات ذہن نشین رکھنی چاہئے کہ انفارکشن کے پہلے دو گھنٹے میں الیکٹروکارڈیوگرام درحقیقت نارمل ہوتا ہے۔ بعد میں S-T سیکمٹ اونچا ہو جاتا ہے اور چند دن بعد T ویو الٹی ہو جاتی ہے اور S-T سیکمٹ آہستہ آہستہ بیس لائن (Base Line) کی طرف واپس آ جاتا ہے۔ لیکن یہ واپس آنے میں کئی دن لے جاتا ہے۔ کارڈیال انفارکشن میں QRS کمپلیکس S-T سیکمٹ اور T ویو میں مندرجہ ذیل تبدیلیاں آتی ہیں۔

(a) نارمل نمونہ

(b) انفارکشن کے چند گھنٹے بعد Q ویو موجود ہے اور S-T سیکمٹ اونچا ہو گیا ہے۔ (پریڈی

(مان)

(c) کچھ وقت کے بعد S-I ٹیسٹ میں لان کی طرف انہیں آجاتا ہے اور یہاں سے
فصل میں آتی ہو جاتی ہے۔

(d) اور مزید کچھ وقت گزرنے کے بعد A-D میں آتی ہو جاتی ہے۔ یعنی پہلے A-D کی
طرف اٹھ جاتی ہے لیکن (c) تک منتقل ہوتی ہے۔

۷۶

ای-وی-تی-ایف جن میں یہ تصاویر ہوں گے	متعلقہ کارڈز: س (دل کو خون سپلائی کرنے والی نالیاں)	مائع کارڈز: ایم کا حصہ (دل کے پھوں کا حصہ)
VI VS	ہائیم میں سامنے سے پچھلی طرف جاتی ہوتی	قلم کا سامنے کا حصہ
AVL اور I	ہائیم میں کمان کی شکل کی گھومتی ہوئی (سرکیم فلیکس)	سائڈ کا حصہ
AVF اور III II	دائیم میں کارڈز: 90% (سرکیم فلیکس 10%)	پچھلا حصہ

ہائیم کی طرف چھائے ہوئے کارڈز: سسٹم (سرکولیشن) اور معمولی اور غیر اہم دائیم
کارڈز: سرکولیشن کے ساتھ ہائیم وینٹریکل کی مچھلی دیوار میں ممکن ہے کہ سپلائی ہائیم سرکیم
ویسل سے جاری ہو۔ ۷۶ (فلیکس) میں سپلائی تینوں میں سے ایک ویسل میں سے ہو سکتی
ہے۔ جس کا انحصار کارڈز: سسٹم کی ساخت پر ہے۔

ہیپاٹائٹس B سرکس اینٹی جن

(Hepatitis "B" Surface Antigen)

ہیپاٹائٹس "B" سرکس اینٹی جن (Hepatitis "B" Surface Antigen) کو ٹیسٹ
کرنے کے لئے ہائیم کون (Biocon Diagnostics) جرنی کمپنی کا ہیپاٹائٹس "B" ٹیسٹ
استعمال ہوتا ہے۔

مول:

لے ٹیکس (Latex) کے ذرات پر خرگوش سے حاصل کی ہوئی عیس گلوبولن (Gamma Globulin) لگائی گئی ہوتی ہیں جو کہ بہت خاص اینٹی باڈیز ہوتی ہیں اور پیپا ٹائیس B سرفس اینٹی جن کے ساتھ مل کر ری ایکٹ (React) کرنے کی بھرپور صلاحیت رکھتی ہیں۔ انہیں پیپا ٹائیس "B" سرفس اینٹی جن پر مشتمل سیرم کے ساتھ ملایا جائے تو واضح پھٹیاں بنتی ہیں۔ اگر سیرم میں HBS AG موجود نہیں ہوگی تو پھٹیاں نہیں بنیں گی۔

ریجینٹ:

- 1- HBs AG لے ٹیکس (Latex) ریجینٹ (مخصوص 0.04ml کی مقدار نکالنے والے سسٹم اور قطرے دینے والی سفید بوتل) پولی سٹائرین لے ٹیکس کے ذرات کا سسپنشن (Suspension) جو کہ HBs Ag کی مخالف اینٹی باڈیز پر مشتمل ہے۔
- 2- مثبت کنٹرول سیرم (سرخ ذرا پر)
- 3- منفی کنٹرول سیرم (نیلا ذرا پر)

مہیا شدہ میٹریل:

استعمال کر کے پھینک دینے والی سلائیڈیں۔

ریجینٹ کو تیار کرنا:

50 ٹیسٹ کی مکمل کنٹینر اور منفی کنٹرول کے ساتھ ہے۔

محفوظ کرنا:

بغیر مکمل ہوئی بوتل کے اجزاء کو 2 سے 8 ڈگری سینٹی گریڈ تک محفوظ کیا جاسکتا ہے۔ بوتل پر لکھی ہوئی مؤخر تاریخ (Expiry Date) کو بھی مد نظر رکھیں اور مذکورہ نمبر پچر پر ریجینٹ اور کنٹرول سیرم محفوظ اور صحیح رہتے ہیں۔

نمونہ:

تازہ سیرم کو ترجیح دینی چاہئے۔ پلازما بھی استعمال کیا جاسکتا ہے۔ نمونہ جتنا بھی تازہ ہو نتیجہ اتنا درست آئے گا۔

طریقہ کار:

- 1- ریجنٹ کو کمرے کے درجہ حرارت پر لا کر آہستہ آہستہ ہلائیں یہاں تک کہ لے ٹکس ریجنٹ اچھی طرح سسپنشن کی شکل میں ہو جائے۔
 - 2- سیرم کے نمونہ کے 40-1 کی نسبت ہلکا کریں یعنی ایک قطرہ (0.04 ملی لیٹر) سیرم کو 1.6ml نارٹل سیلائین میں (0.9% سوڈیم کلورائیڈ (NaCl) سلوشن) ملا کر۔
 - 3- سلائڈ پر مخصوص علاقے پر ہلکے کئے ہوئے سیرم کا ایک قطرہ (0.04ml) ڈالیں۔
 - 4- اور سلائڈ پر مخصوص کئے ہوئے دوسرے علاقے پر ایک قطرہ (0.04ml) بغیر ہلکے کئے ہوئے سیرم کا ڈالیں۔
 - 5- مثبت اور منفی کنٹرول دو قطرے 2x25 دونوں میں سے ہر ایک پر ڈالیں۔
نوٹ: مثبت اور منفی کنٹرول کو ہلکا نہ کریں۔
 - 6- لے ٹکس ریجنٹ کو کس کرنے کے لئے ہلائیں اور دونوں مخصوص علاقوں پر (جہاں جہاں ہلکا کیا ہوا یا بغیر ہلکا کیا ہوا سیرم اور کنٹرول ڈالے گئے تھے۔) ایک ایک قطرہ دونوں پر علیحدہ علیحدہ ڈالیں
 - 7- علیحدہ علیحدہ سفکس سے مخصوص علاقوں کو علیحدہ علیحدہ کس کریں۔
- سلائڈ کو اطراف سے اوپر اور نیچے کس کرنے کے لئے پانچ منٹ تک ہلائیں۔ (واضح رہے کہ سیرم اور ریجنٹ کا کھچر دیے گئے مخصوص علاقوں سے باہر نہ جائے۔)

نتائج کی تشریح:

- 1- ہلکے اور بغیر ہلکے (Diluted Concentrated) کئے ہوئے دونوں نمونوں میں پھٹیوں کے نہ بننے کا مطلب نتیجہ منفی ہے۔ (HBs Ag Negative)
- 2- ہلکے اور بغیر ہلکے کئے گئے نمونوں دونوں میں کم یا زیادہ پھٹیاں نہیں تو اس کا مطلب ہے کہ نتیجہ مثبت ہے۔ (HBs Ag Positive)
- 3- صرف بغیر ہلکے کئے ہوئے نمونے میں معمولی پھٹیاں بننے کا مطلب ہے کہ نتیجہ مثبت ہے۔ (HBs Ag Positive)
- 4- صرف ہلکے کئے ہوئے نمونے میں بہت واضح پھٹیاں بنیں تو اس کا مطلب ہے کہ نتیجہ مثبت ہے۔ (HBs Ag Positive)

احتیاطیں:

- 1- بعض اوقات غلط نتیجہ بھی بعض دوسرے اینٹی جنز کی موجودگی میں آ سکتا ہے۔ مثلاً RF کی وجہ سے گوکہ یہ ممکنات تمام نمونوں میں مجموعی طور پر کل ایک فیصد سے بھی کم ہو سکتا ہے۔ ایسے نمونوں کے لئے کنفرمیٹری ٹیسٹ استعمال کرنے چاہئیں۔
- 2- HBs Ag کے پازیٹو کنٹرول کو دس گھنٹے تک 4°C پر رکھا جاتا ہے اس لئے انٹیشن نہیں دے سکتا۔ لیکن چونکہ انٹیکشن پیدا کرنے والا مواد ہے اس لئے اس کے استعمال میں احتیاط کرنی چاہئے۔
- 3- ریجنٹ میں سوڈیم ایزوٹھکسولون کرنے کے لئے ڈالا گیا ہے اس لئے اسے کسی ممبرین (Mucus Membrane) پر نہیں لگانا چاہئے۔
- 4- جیسا کہ تمام تشخیصی طریقہ کار میں ایک ہی ٹیسٹ کے نتیجے پر انحصار کیا جاتا ہے اس لئے بیماری کی دوسری نشانیوں پر بھی ضرور توجہ دینی چاہئے۔

مردانہ مادہ منویہ کا تجزیہ

(Semen Analysis)

- جب کسی شادی شدہ جوڑے میں بے اولادی کی وجوہات تلاش کی جاتی ہیں تو اس میں مردوں میں سب سے پہلا اور بنیادی ٹیسٹ منی (Semen) کا ہوتا ہے۔ سمن (Semen) کے تجزیے میں درج ذیل چیزوں کا معائنہ کیا جاتا ہے۔
- 1- سمینل فلوئڈ (Seminal Fluid) کی مقدار معلوم کی جاتی ہے۔
 - 2- تازہ سلائڈ بنا کر گیلی سلائڈ میں حرکت کرنے والے سپرموں کی فیصدی تعداد اور دوسرے سیلز اور جراثیموں کو دیکھا جاتا ہے۔
 - 3- سپرموں کی تعداد کو گنا جاتا ہے۔ اسے سپرم کاؤنٹ (Sperm Count) کہتے ہیں۔
 - 4- رنگدار سلائڈ بنا کر صحت مند سپرموں کی فیصد تعداد کا اندازہ کیا جاتا ہے۔

(الف) نمونہ حاصل کرنا اور لیبارٹری تک پہنچانا:

- 1- مریض کو صاف خشک اور لیک نہ ہونے والی برتن (Container) دیں جو کہ عام طور پر زہریلے اثرات سے پاک پلاسٹک یا شیشے کا ہو سکتا ہے اور مریض کو نمونہ گھر سے لانے کو کہیں اور اسے ہدایت کریں کہ بیوی سے 3 تا 7 دن پرہیز کے بعد نمونہ لائے۔

نوٹ اگر ایف۔ ایل یا کنڈوم (Condom) استعمال کیا جائے تو اسے پہلے انہی طرح دھو کر بڑ پر لگا ہوا پاؤڈر صاف کر لینا چاہئے اور مکمل خشک ہو جانے کے بعد استعمال کرنا چاہئے لیکن اکثر پرانی کتابیں اس کے استعمال سے منع کرتی ہیں کہ جو نمی سپرم کے ساتھ لگتے ہیں تو مر جاتے ہیں۔

2- مریض کو کہیں کہ کنٹینر (Container) پر نمونہ لینے کا وقت لکھے اور اسے 2 گھنٹے کے اندر اندر لیبارٹری تک پہنچائے اور لیبارٹری تک لاتے وقت اس کا درجہ حرارت جتنا بھی ممکن ہو جسم کے درجہ حرارت کے قریب قریب ہونا چاہئے جو کہ (Container) کو پلاسٹک کے لفافے میں بند کر کے لانے والے شخص کے کپڑوں کی جیب میں رکھ کر لایا جائے تو یہ ممکن ہے۔

(ب) سیمن کا لیبارٹری میں معائنہ

1. سمینل فلوئیڈ کی مقدار ماپنا:

ٹارل سمینل فلوئیڈ جب نکلتا ہے تو گاڑھا اور لیس دار ہوتا ہے جو کہ فائبرینولائی سین (Fibrinolysin) کی موجودگی کی وجہ سے 30 منٹ میں پتلا ہو جاتا ہے اور جب یہ پتلا ہو جائے تو اسے ملی لیٹر (ml) کے نشان لگے ہوئے سلنڈر میں ڈال کر ماپ لیں۔ ٹارل نمونہ کی مقدار 1.5ml سے 5ml تک ہوتی ہے۔

2- حرکت کرنے والے سپرموں کی فیصد تعداد کا اندازہ لگانا:

پتلا ہو جانے والا سمینل فلوئیڈ (Seminal Fluid) بھی طرح طرح کے ایک ایک قطرہ دو یا تین جگہوں پر ڈالیں اور اوپر کور گلاس (Cover Glass) لگا کر سب کا علیحدہ علیحدہ معائنہ کریں اور اندازاً لوٹ کریں کتنے فیصد سپرم حرکت کر رہے ہیں۔ مائیکروسکوپ کا 10x والا لینز استعمال کریں اور مائیکروسکوپ کنڈیمر آئیں کو اس طرح سیٹ کریں کہ عکس واضح اور صاف نظر آئے۔ اگر ٹین (Stain) / ایسین (Eosin) جو کہ ایک قسم کا رنگ ہوتا ہے کا ایک ایک قطرہ ان پر ڈالیں گے تو زندہ سپرم رنگ نہیں پکڑیں گے جب کہ مردہ سپرم سرخ ہو جائیں گے عام طور پر ٹارل نمونے میں 70% سپرم حرکت کرتے ہیں۔ زیادہ تر نمونوں میں 80% تک بھی سپرم حرکت کرتے نظر آتے ہیں۔ سپرم کئی گھنٹوں تک حرکت کرتے رہتے ہیں۔

اگر لیو کو سائینس (چپ کے سیل) یا سرخ سیل نظر آئیں تو وہ بھی لکھیں۔ اگر چپ کے

سیلز (Pus Cells) نظر آئیں تو گرام شین (Gram Stain) جو کہ ایک خاص قسم کا رنگ ہے ڈال کر نمونہ میں بیکٹریا بھی تلاش کریں۔

3- سپرم کاؤنٹ (سپرم کی تعداد گنتا) (Sperm Count):

ملی لیٹر (ml) کے نشان لگی ہوئی ٹیوب یا چھوٹا سلنڈر استعمال کریں۔ سمینٹل فلوئیڈ جو پتل ہو چکا ہو کو ایک ملی لیٹر (1ml) کے نشان تک ڈالیں۔ اس میں سوڈیم ہائی کاربونیٹ (NaHCO_3) اور فارملین کا سلوشن ڈال کر 20 ملی لیٹر (20ml) تک لے جائیں اور اس میں سے ڈراپر (Pasteur Pipette) کے ذریعے فلوئیڈ لے کر اسے (Burker یا Neubauer Ruled Chamber) (ایک خاص قسم کی نشانات لگی ہوئی سلائیڈ) پر ڈال کر 35 \times 10 \times منٹ تک انتظار کریں تاکہ سپرم اپنی اپنی جگہ پر بیٹھ جائیں اور گلاس کور (Glass Cover) لگا کر مائیکروسکوپ پر 100 \times کا لینز استعمال کریں اور کنڈیٹر آؤس کو اتنا سیٹ کریں کہ عکس واضح اور صاف نظر آئے۔

2sq.mm میں آنے والے سپرموں کو گن لیں یعنی 2 ڈے خانوں کے اندر آنے والے سپرم اور سپرموں کی اس تعداد کو 100,000 سے ضرب دینے سے 1ml میں سپرم کی تعداد نکل آئے گی۔ نارمل نمونے میں 60 ملین 150 \times ملین سپرم فی ملی لیٹر تک ہوتی ہے۔

4- سپرموں کو شین کر کے معائنہ کرنا۔

پتلے ہو جانے والے سمینٹل فلوئیڈ کو اچھی طرح مکس کر کے فلوئیڈ کی سلائیڈ پر پتلی تھم لگائیں۔ سلائیڈ کچھ خشک ہو تو 70% V/V (Ethanol) میں 5 \times 10 \times منٹ کے لئے مکس کر لیں پھر اس سلائیڈ کو سوڈیم ہائی کاربونیٹ اور فارملین کے سلوشن سے ہاتھ لگائے بغیر دھوئیں تاکہ لگا ہوا فالتو مواد اتر جائے اور پھر اس کے اوپر کئی بار پانی ڈالیں۔

اس کے بعد کارمل فینسن (Carbol Fuchsin) جو کہ ایک خاص قسم کا رنگ ہے ایک حصہ 20 حصے پتل اور پر ڈال دیں اور تین منٹ تک پڑا رہنے دیں اور پھر پانی سے دھو دیں۔ اس کے بعد لوفر کا میٹھا بیلین بلیو (Loeffler's Methylene Blue) جو ایک قسم کا رنگ ہے۔ (ایک حصہ 20 حصے پتلا سلوشن) اس سلائیڈ پر 2 منٹ کے لئے ڈالیں اور پھر پانی سے فالتو رنگ دھو دیں اور ہوا میں خشک ہونے کے بعد معائنہ کرنے پر نتائج مندرجہ ذیل ہوں گے۔

سپرم کے سر کا بخود ٹھیکس	گہرا نیلا نظر آئے گا
سر کا ساتھ ملازم	سیلا ہٹ مائل نیلا نظر آئے گا
درمیانہ حصہ اور دم	گلابی سرخ نظر آئیں گے

تیار شدہ نمونے پر کور گلاس لگا کر اس پر آئل کی پتلی سی تہہ لگا میں۔ اس مقصد کے لئے کوئی بھی ٹرانسپیرنٹ تیل استعمال ہو سکتا ہے۔ لیکن عام طور پر سیڈ اروڈ (Cedar Wood) آئل استعمال ہوتا ہے۔ اب $40\times$ کا لینز استعمال کر کے ٹارٹل اور ایم ٹارٹل سپرم کی اندازاً فیصد تعداد نکالیں۔

ٹارٹل سپرم (Normal Spermatozoa):

یہ لمبائی میں $50\mu\text{m}$ تا $70\mu\text{m}$ تک ہوتے ہیں اور ہر ایک کا بیضوی سر ہوتا ہے جو کہ $6\mu\text{m} \times 2\mu\text{m}$ یا $3\mu\text{m} \times 2\mu\text{m}$ تک کا سائز ہوتا ہے اور درمیانہ حصہ چھوٹا ہوتا ہے اور پتلی اور لمبی دم ہوتی ہے۔

غیر ٹارٹل سپرم (Abnormal Spermatozoa):

غیر ٹارٹل سپرموں میں مندرجہ ذیل خرابیاں نظر آتا لیکن ہیں۔

1- سر (Head):

- (i) سر بڑا ہو گا یا بہت چھوٹا ہو گا۔
- (ii) شکل ٹارٹل نہیں ہوگی۔
- (iii) خد کھینکس میں خالی جگہ (Vacuoles) یا کرومٹین (Chromatin) بے ترتیبی سے بکھرے نظر آئیں گے۔
- (iv) دوسرے نظر آئیں گے۔

2- درمیانی حصہ (Middle Piece):

- (i) یا تو ہو گا نہیں یا پھر اس کا سائز بڑھا ہو گا۔
- (ii) دو حصوں میں بٹا ہوا نظر آئے گا یعنی بالی فرکیٹیڈ (Bifurcate) نظر آئے گا۔

3- دم (Tail):

- (i) دم یا تو نہیں ہوگی یا پھر اس کا سائز بہت چھوٹا ہو گا۔
 - (ii) دو دم نظر آئیں گے۔
- نوٹ: ٹارٹل سمینل فلوئیڈ میں ایم ٹارٹل سپرم 20% سے زیادہ نہیں ہونے چاہئیں۔
- کاربل فکسن اور پولی کروم میتھائلین بلیو کے ساتھ رنگ دینے سے سپرم کے حصے رنگدار نظر آتے ہیں۔

چھاتی کا ایکسرے (X-Ray Chest)

ایکسرے ایگزامینیشن (X-Ray Examination):

سینے کے ایکسرے کا معائنہ اس لئے بہت اہم ہے کہ بہت سے مچھوٹے اور کچھ پھیلے ہوئے روشنی نہ گزار سکتے والے زخم مثلاً سارکائیڈوسس (Sarcoidosis) بھی جو کہ ممکن ہے کہ ابھی ہر کوئی؟ سہانی تبدیلیاں ظاہر نہ کر رہے ہوں کا پتہ لگایا جاسکتا ہے اور یہ فی پی اور پیچھڑوں کے کینسر کی ابتدائی تشخیص میں بھی بہت اہم ہے۔ بہت سی سینے کی بیماریوں میں بیماری کے آثار چھٹاؤ کے اندازے کے لئے وقفہ وقفہ سے ایکسرے لئے جاتے ہیں۔ ایکسرے پڑھنے کے معیاری طریقہ کار کی چند بنیادی باتیں نیچے بیان کی جارہی ہیں۔

ریڈیوگرافی (Radiography):

پوسٹیریئر/انٹیریئر ویو (Posterior Anterior View) سینے کی عام معیار کی ایکسرے فلم پوسٹیریئر/انٹیریئر ویو ہوتی ہے۔ جس کے لئے وقت ایکسرے فلم مریض کے سینے کے سامنے ہوتی ہے اور ایکسرے ٹیوب مریض سے دو میٹر پچھلی طرف ہوتی ہے اور یہ ویو باکس پر لگا کر طریقہ کار کے مطابق دیکھی جاتی ہے۔ معائنہ کا سادہ ترین طریقہ کار نیچے بیان کیا گیا ہے۔

1- ہڈیوں کا ہنجر (The Bony Skeleton):

ہڈیوں کا ہنجر آیا کہ ایک جیسا ہے یا سکولی اوس (Scoliosis) یا ریڑھ کی ہڈی میں ٹیڑھا پن تو نہیں؟ پسلیوں کی ہڈیاں آپس میں بہت قریب یا ان میں وقفہ زیادہ تو نہیں؟ گردن کے مہرے نظر آ رہے ہیں؟ گردن کے مہرے یا پسلی کی ہڈیاں کسی جگہ سے کھائی ہوئی یا کٹی ہوئی نظر تو نہیں آ رہیں۔ ان پر خطرناک پتھرت (Deposit) اکٹھے تو نہیں ہو رہے ہیں؟

2- مریض کی پوزیشن (Position of the Patient):

مریض سیدھا کھڑا ہے یا ذرا سا گھوم کر کھڑا ہے؟ اگر سیدھا کھڑا ہے تو کلیوی کل (Clavicle) ہڈیوں کے اندرونی سرے جوڑنے والے کالم (Vertebral Column) کے ساتھ ہم آہنگ ہو کر ختم ہوتے ہیں۔

3- ٹریکیا کی پوزیشن (The Position of the Trachea):

یہ کالے رنگ کا ستون نما گردن کے مہروں پر نظر آتا ہے اور اپنے اندر ہوا کو ظاہر کرتا

ہے۔ مرکزی ہڈی کے دائرے (Cartilaginous Rings) نظر میں آتے ہیں آیا کہ یہ اپنی ہلکے پر ہیں یا ادھر ادھر جھکے ہوئے ہیں؟

4۔ دل اور میڈی اسٹینم کی آؤٹ لائن یا بارڈر

(The Outline of the Heart and Mediastinum)

آیا کہ یہ سائز شکل اور پوزیشن میں مارل ہیں؟ میڈی اسٹینم سے مراد دونوں ہتھکڑوں کی جھلیوں کو علیحدہ کرنے والے اعضا اور عضلات پر مشتمل وہ حصے ہیں جو کہ سانس کی سنٹرل ہڈی سے کمر کی جھلی طرف درنی برل کا لمب تک جاتے ہیں اور یہ دل اس کی جھلیوں خوں کی بڑی ہلیوں کے ہیں (Base) ٹریکیہ اور برونگائی ایوٹیس 'تھائی مس' گھینڈر لفٹ نوڈ (Lymph Nodes) 'تھوریک ڈکٹ' (Thoracic Duct) 'فیرٹس' (Pharynx) اور ویس نرو (Vagus Nerve) اور دوسرے اعضا اور عضلات پر مشتمل ہے اور یہ ڈایا فرام سے اوپر کا حصہ ہوگا۔

5۔ ڈایا فرام (The Diaphragm):

کیا ڈایا فرام کا بارڈر دونوں اطراف سے نظر آ رہا ہے اور یہ پوزیشن اور شکل میں مارل ہے؟ کارڈیو فریک اور کاسٹو فریک اینگل (Cardiophrenic or Costophrenic Angle) صاف نظر آ رہے ہیں؟

دل اور ڈایا فرام کا زاویہ	کارڈیو فریک
ہتھکڑوں اور ڈایا فرام کا زاویہ	کاسٹو فریک

6۔ لنگ فیلڈز (Lung Fields):

ریڈیو لاجیکل مقصد کے لئے لنگ فیلڈز (ہتھکڑوں کا علاقہ) کو تین حصوں میں تقسیم کیا گیا ہے۔

پہلا حصہ (اپر زون) (Upper Zone):

یہ ٹیکس (Apex) یا پوٹی سے شروع ہو کر سانس کی طرف سے دوسری ہتھکڑی کے مقام تک جہاں کوئل کارٹی لیج (Costal Cartilage) مرکزی ہڈی یا سنٹرل اور ہتھکڑی کو جوڑتی ہے کے ساتھ جاتی ہوئی لائن تک جو اس کے نچلے بارڈر کے ساتھ ساتھ گزرتی ہے۔

دوسرا حصہ (مڈ زون) (Mid Zone):

دوسری پبلی کے نچلے بارڈر سے پچھتی ہوئی لائن سے شروع ہو کر چوتھی پبلی کے نچلے بارڈر تک پچھتی ہوئی لائن تک جو کہ پچھروں کے ہائیلا (میڈی اسٹیم) کی سطح پر دبی ہوئی جگہ جہاں سے برعکس خون کی نالیاں اور نرو (Nerve) داخل ہوتی ہیں۔) پر مشتمل ہوتا ہے۔

تیسرا حصہ (لوئر زون) (Lower Zone):

چوتھی پبلی کے نچلے بارڈر پر پچھتی ہوئی لائن سے لے کر پچھروں کی پبلی تہوں تک۔ ہر حصے کے دونوں اطراف سے طریقہ کار کے مطابق معائنہ کیا جاتا ہے۔ اگر کسی حصہ میں کوئی گڑبڑ نظر آتی ہے تو اس کا احتیاط کے ساتھ دوسری طرف اسی حصہ کے ساتھ موازنہ کیا جاتا ہے۔ چھوٹا انٹریولوب فیشر (گھرا لپیٹ) جو کہ دائیں پچھروں کے اوپر اور ٹیل لوب کو علیحدہ کرتا ہے کبھی کبھار افقی انداز میں تیسری اور چوتھی پبلی کے درمیانی وقفہ میں دائیں طرف نظر آتا ہے۔ بڑا انٹریولوب فیشر جو کہ لوئر لوب کو بقایا بچھکڑے سے علیحدہ کرتا ہے۔ نارمل پوسٹیریر اثیریر قلم میں نظر نہیں آتا۔ ایکسرے کی نمایاں خصوصیات لوئر مونیٹریوٹو نیو نیاسانس کی نالیوں کی رکاوٹ۔

چھاتی کا سائڈ ویو (X-Ray Chest side View):

سائڈ ویو پچھروں کے زخم کی جگہ کے صحیح مقام اور حد کی تشخیص کے لئے انتہائی ناگزیر ہے۔ پوسٹیریر اثیریر قلم میں اس بات کا تعین نہیں کیا جاسکتا کہ شیڈ وینے کے اگلے حصے میں ہے یا پچھلے حصے میں یا اگر مڈ زون میں ہے یا اوپر والے اور نچلے لوب میں ہے نیچے معائنہ کا سادہ طریقہ دیا جا رہا ہے۔

1- ہڈیوں کا نمبر

2- فریکیا کی پوزیشن

3- ڈایا فرام

ڈایا فرام جیسا کہ ڈایا فرام کالیول دونوں سائڈوں میں مختلف ہوتا ہے۔ اگر قلم بہت صاف ہوگی تو جس طرف قلم زیادہ نزدیک ہوگی اس طرف باہر کی لائن ڈال بھی نظر آسکتی ہے۔

4- لنک فیلڈ:

دو غیر واضح اور نسبتاً دھندلے علاقے دیکھے جاسکتے ہیں ایک حصہ اوپر اور پچھلی طرف دوسرے حصے کے جوڑ کی وجہ سے دوسرا حصہ اوپر اگلی طرف کر کے جو کہ دل کی وجہ سے ہے جو کہ

ڈایا فرام کے اگلے حصے پر پڑا ہوا ہے۔ اس کے علاوہ دو واضح اور صاف علاقے ہیں۔ ~~مذکورہ~~ اور اگلی طرف کر کے سترخم ہڈی کے اوپر والے حصے کی پچھلی طرف اور دوسرا نیچے اور پچھلی طرف کر کے جس میں ڈایا فرام اور کمر کی ہڈی کے زاویے بھی شامل ہیں۔

سائڈ کے ویو میں انٹربول فشر (Interlobe Fissure) یعنی موجوں کے درمیانی لپیٹ اکثر نظر آ جاتے ہیں۔ ان کی پہچان زخموں کے یقین اور فائبروسس (Fibrosis) اور کوئیس (Collapse) کی وجہ سے پھیپھڑوں کے سکڑ جانے میں بہت ضروری ہے۔ سینے کی زیادہ گہری لی گئی پوسٹیر یو انٹیر یو فلم اور دائیں طرف کی سائڈ سے لی گئی فلم عام شینڈرڈ پوسٹیر یو انٹیر یو فلم کی نسبت زیادہ معلومات دے سکتی ہیں۔ دل کی فلم بائیں ویسٹر یوٹک کے پھیلاؤ کے بارے میں اتنی علامات نہیں دے سکتی جتنی دل کے والوز میں کیلشیم جمنے کے بارے میں ابتداء ہی میں وضاحت دے سکتی ہیں۔

نارمل کارڈ ایک آؤٹ لائن (Normal Cardiac Outline):

دل صراحی کی شکل کے شیشہ میں نیم شفاف پھیپھڑوں میں پڑا ہوا نظر آتا ہے۔ جس کا تقریباً 1/3 درمیان لائن کے دائیں طرف اور 2/3 بائیں طرف اور آپکس (Apex) (چوٹی یا آخری کونہ) ٹڈ کلیوی کٹر لائن (Mid Clavicular Line) کے اندر ہوتا ہے۔ اس لئے آپکس بیٹ (Apex Beat) بھی ٹڈ لائن سے 2 سینٹی میٹر بائیں طرف یا بائیں ٹڈ کلیوی کٹر لائن سے ایک سینٹی میٹر اندر یا دائیں طرف سنائی دیتی ہے۔

پوسٹیر یو پوسٹیر یو پوزیشن میں دل کا خاکہ جو کہ بائیں ایئریم کے آؤٹ ٹکو کے اندازے کے لئے اور پلمونری آرٹری اور ایارٹا کا ٹیڑھا پن (Aortic Knuckle) کے مشاہدے کے لئے بہت ضروری ہے۔

1-دایاں بارڈر (Right Border):

نارمل کارڈ ایک شیڈ کا دایاں بارڈر اوپر سے نیچے کی طرف دو جگہ سے مڑا ہوا نظر آتا ہے یعنی دو جگہ پر ابھار نظر آتے ہیں۔

(i) کم ابھرا ہوا:

سپرور وینا کیوا (Superior Vena Cava) اور اوپر چڑھتی ہوئی ایارٹا (Ascending Aorta) کے باہر کے کنارے پر مشتمل ہوتا ہے۔

(ii) زیادہ ابھرا ہوا حصہ:

دائیں ایٹریم کے باہر کے کنارے پر مشتمل ہے اور جس کا نچلا کنارہ ڈایا فرام پر پڑا ہوتا ہے۔

2- بائیں بارڈر:

اوپر سے نیچے کی طرف پر مشتمل ہوتا ہے۔

(i) واضح ٹیڑھا پن:

ایارٹا کی محراب کا ہے جو کہ اس کے پچھلی طرف سے گزرتے ہوئے اراپائیں ہو کر نیچے کی طرف جاتے ہوئے بنتی ہے۔

(ii) سیدھی لائن:

پلموزی آرٹری کی ہے۔

(iii) بائیں ایٹریا:

بائیں ایٹریا کے ملحقہات بھی بائیں بارڈر بناتے ہیں۔

(iv) لمبا موڑ:

یہ موڑ بائیں وینٹریکل کا ہے جو کہ ریپکس (چوٹی) پر ختم ہوتا ہے جہاں یہ ڈایا فرام پر آ کر مکمل طور پر ختم ہوتا ہے۔ زیادہ واضح پوسٹیریور انٹیریور قلم میں بائیں ایٹریم دیکھا جاسکتا ہے۔ خاص طور پر اگر بڑھا ہوا اور ایارٹا خاص طور پر زیادہ واضح ہوتی ہے۔ پیری کارڈیم (Pericardium) اور والوز میں کیلسی فیکیشن (Calcification) بھی بعض اوقات نظر آ سکتی ہے۔ دائیں طرف سائیز سے لی ہوئی قلم والوز کی کیلسی فیکیشن کی جگہ کی صحیح نشاندہی کے لئے بہت اہم ہے اور ساتھ ہی دائیں وینٹریکلر ہائپرٹروفی (Right Ventricular Hypertrophy) کی تشخیص میں معاونت کرتی ہے جب کہ سامنے کی طرف موجود دائیں وینٹریکل سٹرنم کی ہڈی سے نارمل فاصلے سے زیادہ قریب نظر آتے ہیں۔

عام تبدیلیاں بیماری کی حالت میں

سینے میں دل کی پوزیشن۔

بھجی طور پر دل کا اپنی جگہ سے کھسکا پلورل انفلٹرون (پلورا میں لیکوئڈ جمع ہونا)

نیو موٹھوریکس (پلورامی ہوا کا داخل ہونا) اور پیچہروں کے فائبروسس میں نظر آتا ہے۔ ٹیس کی وجہ سے معدے کے پھول جانے سے یا موٹاپے کی وجہ سے دل ڈایا فرام سے اوپر اٹھ جاتا ہے اور یہی وجہ آپیکس (Apex) بھی اوپر اٹھانے کا باعث بنتی ہے۔ عام قسم کے سکولی اوسس (Scoliosis) کمر کی ہڈی کا دائیں طرف ابھرا ہوا ہونا کی وجہ سے بھی زیادہ تر دل بائیں طرف کھسک جاتا ہے اور تنگ چھاتی میں دل اکثر درمیان میں پڑا ہوا چھوٹا اور لمبوتر اسانظر آتا ہے۔

دل کا سائز اور شکل:

دل کے شید کا معائنہ اس کا مجموعی سائز بتا سکتا ہے لیکن اس بات کا اندازہ لگانا مشکل بھی ہو سکتا ہے کہ واقعی دل کا کون سا خاندہ بڑھا ہوا ہے۔ بائیں وینٹریکل کے بڑے ہو جانے میں جیسا کہ ایارنگ مالو کی بیماری یا ہائی بلڈ پریشر میں ہو سکتا ہے اور نیچے ڈایا فرام کی طرف میڑھا ہو کر جاتا ہے ایک واضح اہر نظر آتا ہے جو کہ ڈایا فرام کے ساتھ زاویہ قائمہ بناتا ہے۔ لیکن دائیں وینٹریکل کی اتار جمنٹ (بڑھ جانا) میں آپیکس (دل کا انتہائی بائیں جانب چوٹی نما حصہ) کا کنارہ ڈایا فرام سے اوپر اٹھ جاتا ہے اور دل کا شید ڈایا فرام کے ساتھ زاویہ قائمہ سے کم زاویہ بناتا ہے۔ عام طور پر وینٹریکل کے حجم کے بڑھ جانے (سائز بڑھ جانا) کی نشاندہی تو ممکن ہے لیکن اس بات کا صحیح اندازہ لگانا مشکل ہوتا ہے کہ دل کا کون سا خاندہ اس کا ذمہ دار ہے۔

مائٹل والو کے تنگ ہو جانے میں بائیں ایٹریا کے ملحقات کا دل کے بائیں کنارے کے ساتھ ابھر جانے کا خاکہ دیا گیا ہے اور نیچے مائٹل والو کے تنگ ہو جانے (Mitral Stenosis) کے ایکسرے میں دل کے بائیں کنارے کا مخصوص ابھار نظر آ رہا ہے جو کہ بائیں ایٹریا کی اتار جمنٹ کی وجہ سے ہے۔

بائیں ایٹریا کی اتار جمنٹ دیکھنے کے چار طریقے ہیں جس سے اس کی تشخیص کی جاسکتی ہے۔

(i) بائیں ایٹریا کی ملحقات:

بائیں ایٹریا کے ملحقات کا ذیل کے بائیں کنارے کے ساتھ ساتھ واضح ہوتا۔

(ii) دائیں ایٹریا:

میں سے ایک ٹکس ڈبل سانظر آتا ہے یہ بڑھے ہوئے بائیں ایٹریا کا دم نما کنارہ ہے لیکن یہ نیچے ڈایا فرام تک نہیں جاتا جیسا کہ دایاں ایٹریا جاتا ہے۔

(iii) بڑی یا مین بروئکس:

یاسائس کی بڑی ٹالی اوپر کی طرف اٹھ جانے کی وجہ سے اٹتی ہو جاتی ہے۔

(iv) خوراک کی ٹالی:

کی وضاحت کے لئے بیریم (Barium) کا نوالہ کھلا کر لی گئی فلم میں خوراک کی ٹالی پر بیرونی دباؤ ظاہر ہوتا ہے جو کہ بائیں ایٹریئم کی انٹار جمنٹ کی وجہ سے ہوتا ہے۔

ایارٹا کی شکل اور سائز:

اوپر کی طرف چڑھتی ہوئی ایارٹا کا پھیلاؤ ایک اہم نقص ہے۔ یہ ایارٹا کی دیوار میں میڈیا کی کمزوری کی وجہ سے ہوتا ہے۔ مارفن سنڈروم (Marfan Syndrome) کے مریضوں میں ایارٹا کے اندرونی حصے میں ٹھپا کے گھنے کی وجہ سے زیادہ تر سسٹ (Cv) کی شکل میں گلان سٹران ایارٹا میں شدید پھیلاؤ کا باعث بنتی ہے۔ عام طور پر نہ پائی جانے والی ایک وجہ سفلیک ایارٹائی ٹیس (Syphilitic Aortitis) یا مرض آتشک کی وجہ سے ایارٹا کی سوزش بھی ہے۔ قطع نظر ایارٹک والوز کی کسپس (Cusps) یا والوز کے ٹکڑے میں گز بڑ کی وجہ سے ایارٹک ان کسپس ٹینس (Aortic Incompetence) ایارٹک والوز کا صحیح کان نہ کرنا ہونے کی وجہ سے ایارٹا کا راستہ ملوث ہونے سے بھی ایارٹا کا پھیلاؤ ہو سکتا ہے۔ دوران خون میں رکاوٹ بھی نتیجتاً رکاوٹ والی جگہ سے آگے پھیلاؤ کا باعث بنتی ہے۔

ایارٹک والوز کے ٹکڑے ہو جانے والے مریضوں میں ٹکڑے ہو جانے والی جگہ سے آگے چڑھتی ہوئی ایارٹا (Ascending Aorta) میں پھیلاؤ ہو جاتا ہے۔ جو کہ خاص طور پر ایارٹک والوز سے پہلے دو یا تین انچ پر آسانی سے دائیں طرف ایارٹک شیڈ دے سینے کے ایکسرے میں پہچانا جاسکتا ہے۔

ایارٹا کا کھل جانا:

ایارٹا کا کھل جانا چڑھتی اور اترتی ہوئی ایارٹا دونوں کو متاثر کرتا ہے۔ جو کہ اکثر بلند پریشانی کی زیادتی کے مریضوں میں دیکھنے میں آتا ہے۔

سپیریروینا کیوا:

دائیں وینٹریکل کی فیوچر میں سپیریروینا کیوا کا شیڈ و عام حالات کی نسبت زیادہ واضح نظر آتا ہے۔

پلمونری آرٹری:

بڑی پلمونری آرٹری پلمونری بلڈ پریشر میں پھیل جاتی ہے۔ پلمونری والو کے تنگ ہو جانے کی وجہ سے تنگی والی جگہ کے آگے تیتجنا پھیلاؤ ہو جاتا ہے جو کہ ایکس رے میں بڑی پلمونری آرٹری کے پھیلاؤ سے پہچانا جاتا ہے۔

پلمونری وینسکو لچر:

ہائیں ایئرٹیل پریشر بڑھنے کی چار اہم نشانیاں ہیں

1- ہائیل (Hila):

پر پلمونری وینس کا واضح عکس (شید)

2- کرلی B لائنز (Kerly's B Lines):

یہ چھوٹی افقی لائیں ہیں جو کہ پھیپھڑوں کے بیس (Base) سے اُگل کر پھیپھڑوں کے کناروں کی طرف باہر کو جاتی ہیں۔

3- انریلوب کی وینیں:

انریلوب کی وینیں عام حالات کی نسبت زیادہ واضح ہوتی ہیں۔

4- شدید پلمونری اوڈیما:

میں پھیپھڑوں کے عضلات کے درمیانی حصہ کا عکس پھیلا ہوا دھندلا سا یا چمکار کے پروں جیسا نظر آتا ہے۔ اسے ہیٹ ونگ ایئرٹیل (Bat Wing Appearance) بھی کہتے ہیں۔ یہ اندازہ لگانا بالکل غلط ہے کہ یہ تبدیلیاں صرف ہائیں وینز یا بکتر فلیور کی وجہ سے ہی ہیں۔ یہ ہائیں ایئرٹیل پریشر کے بڑھ جانے کی وجہ سے بھی ہو سکتی ہیں۔ جو کہ مائٹل والو کے تنگ ہو جانے کی صورت میں یا خون واپس لیک کر جانے کی صورت میں ہو سکتا ہے۔ یہ ہائیں ایئرٹیل مگسوما (Left Atrial Myxoma) یا ایک والو کی بیماری یا ہائیں وینزیکل کی ابتدائی بیماری میں بھی ہو سکتا ہے جب پلمونری بلڈ فلو بڑھ جاتا ہے تو پلمونری آرٹری کی بڑی شاخیں سائز میں بڑھ جاتی ہیں جسے پلمونری پلیتھورا (Pulmonary Plethora) کہتے ہیں۔ یہ اس وقت ہوتا ہے جب ہائیں سے دائیں طرف خون آپس میں یا وینزیکل کا خون آپس میں لیک کر رہا ہو۔ مثلاً جب ہائیں سے دائیں طرف خون آپس میں یا وینزیکل کا خون آپس میں لیک کر

جائے۔ Ventricular Septal Defect یا پلمونری آرٹری ایڈکٹ کے ساتھ براہ راست واضح طور پر ملی ہوئی ہو۔ Patent Ductus Arteriosus یہ خاص طور پر اس وقت واضح ہوتا ہے جب کچھ شائخص ہائیم کے پاس قستم ہو رہی ہوں۔ اس کے برعکس ٹیڑا الوعی آف ٹیلیس (Tetrology of Fallots) میں پھیپھڑوں کے علاقے میں خون کی نالیاں غیر نمایاں ہوتی ہیں۔ اسے پلمونری اوکسیمیا (Pulmonary Oligemia) کہتے ہیں۔

ایڈز کا ٹیسٹ (Aids Test)

ایڈز کے لئے Fujirebio Inc کمپنی جاپان کی بنی ہوئی کٹ سیروڈیا ایچ ای وی (Serodia HIV) کے نام سے ملتی ہے۔ اس ٹیسٹ میں ذرات کی پیمائیاں بننے کے عمل سے HIV کی اینٹی باڈیز کا پتہ چلا جاتا ہے۔

ٹیسٹ کے اصول:

سیروڈیا HIV کے ریجنٹ کے ترکیبی عناصر جیلے ٹن (Gelatin) کے ذرات کمزور HIV (ہیومن امینو ایفلیکسی وائرس) کے اینٹی جن ساتھ لئے ہوتے ہیں۔ جو کہ خاص HIV کو ڈائجنٹ کے ساتھ کارہ کرنے کے عمل سے حاصل کئے جاتے ہیں۔ پارٹیکل ایگلوٹینیشن (Particle Agglutination) ٹیسٹ کی طرح سیروڈیا کے اصول بھی ان کا کارہ کئے ہوئے یا سٹائزڈ (Sensitized) پارٹیکل کا پلازما کے نمونہ میں موجود HIV کی اینٹی باڈیز کے ساتھ عمل کر کے پیمائیاں (ایگلوٹینیشن) ملتا ہے۔

یہ HIV وائرس پیدا کرنے والے ایڈز کے پھیلنے والے کے گاڑھے پن سے تیار کئے جاتے ہیں اور سکروڈز پر عمل کے دوران آہستہ آہستہ سینٹری فوج بڑھا کر تقریباً 1.16gmv Cm کے گاڑھے پن (پاکٹیف کر کے) تک اکٹھے کر لئے جاتے ہیں۔

سیروڈیا کٹ میں 100 ٹیسٹوں کے لئے مہیا ریجنٹ اور لوازمات

ریجنٹ زیادہ سے زیادہ ٹیسٹ 100	دوبارہ تیار کرنے والا سلوشن (مالح)	سیرم پکا کرنے والا (مالح)	سٹائزڈ پارٹیکل لائن سٹائزڈ پارٹیکل (ٹنگ)	پازیٹو کنٹرول (مالح)
100 ٹیسٹ	10ml ایک فیشی	20ml ایک فیشی	0.6ml 5 فیشیاں	1.0ml 5 فیشیاں
0.5ml ایک فیشی				

1- دوبارہ تیار کرنے والا سلوشن مندرجہ ذیل پر مشتمل ہوتا ہے۔

سوڈیم ڈائی فاسفیٹ (ڈائی بیسک (Dibasic

سوڈیم فاسفیٹ (مونو بیسک (Monobasic

سوڈیم کلورائیڈ اور سوڈیم ایزائیڈ (Azide) سلوشن

جو کہ سنسائزڈ (Sensitized) اور ان سنسائزڈ (Lnsensitized) پارٹیکل کو دوبارہ

تیار کرنے یا ٹیسٹ کے لئے تیار کرنے کے لئے ہوتا ہے۔

2- سیرم ہکا کرنے والا مائع مندرجہ ذیل چیزوں پر مشتمل ہوتا ہے۔

سوڈیم فاسفیٹ (ڈائی بیسک (Dibasic

پوٹاشیم فاسفیٹ (مانو بیسک (Monobasic

سوڈیم کلورائیڈ اور سوڈیم ایزائیڈ سلوشن

یہ مائع نمونے کو چکا کرنے کے لئے استعمال ہوتا ہے۔

سیرم سے مراد خون کا وہ صاف حصہ ہوتا ہے جو کہ خون کے جمنے کے بعد خون سے علیحدہ

ہو جاتا ہے۔

3- سنسائزڈ پارٹیکل (عکس پذیر ذرات) مندرجہ ذیل پر مشتمل ہوتے ہیں۔ یہ خشک شکل

میں خاص طور پر تیار شدہ جیلے ٹن پارٹیکل (ذرات) جنہیں غیر موثر HIV-1 اینٹی جن سے

سنسائزڈ کیا ہوا ہوتا ہے۔

اسے تیار کرنے کے لئے مقررہ مقدار میں تیار کرنے والا سلوشن اس میں استعمال کے

وقت ملائیں۔ دوبارہ تیار کرنے والا سلوشن غیر موثر HIV-1 اینٹی جن سے سنسائزڈ کئے ہوئے

1% جیلے ٹن پارٹیکل پر مشتمل ہوتا ہے۔

4- ان سنسائزڈ پارٹیکل:

براؤن خشک جیلے ٹن پارٹیکل کا تیار شدہ پاؤڈر استعمال سے پہلے مقررہ مقدار میں تیار

کرنے والا سلوشن ملائیں۔

5- یازیٹو کنٹرول:

غیر موثر HIV-1 اینٹی جن خرمکوش کے سیرم پر ایسوں کی ہوئی اینٹی باڈی کا 1:128 پر ری

ایکشن (Titer) دیکھنے کے لئے جب نمونے کو ٹیسٹ کرنے والے طریقے کار کے مطابق ٹیسٹ

کیا جائے۔

نوٹ: 25ul کے دو ہڈیاں ہر ہاتھ کٹ میں موجود ہیں جو کہ سلفا رڈ اور ان سلفا رڈ پارٹیکل کو علیحدہ علیحدہ تیار کرنے کے لئے استعمال ہوتے ہیں اور سلفا رڈ اور ان سلفا رڈ پارٹیکل ٹیسٹ سے 30 منٹ پہلے تیار کریں۔

تیاری:

- مندرجہ ذیل ایبارڈی کے آلات ٹیسٹ سے پہلے تیار کریں۔
- 1- "U" شکل کی مائیکرو پلیٹس
- 2- پست ڈراپ (مائع کی مخصوص مقدار ٹرانسفر کرنے والے) 25ul (0.0025ml)
- 3- چھوٹی پیٹس (مخصوص مقدار ٹرانسفر کرنے والی شیشے کی ٹیوبیں) جن سے آگے سے منہ ترچھا ہوا ہو۔
- 4- یہ سب چیزیں 25ul نمونے کی تیاری اور ہکا کرنے کیلئے اور 50ul ریشٹن پروسیجر کے لئے نمونے تیار کرنے کے لئے استعمال ہوتی ہیں۔

تجیم ماسپنے والی پیٹس:

1.0ml، 5.0ml اور 10.0ml سلوشن دوبارہ تیار کرنے کے لئے استعمال ہوتی ہیں۔
اگر 25ul (0.02ml) کے ڈپٹی لیوٹر (Diluter) یعنی ہکا کرنے والے مائیکرو پیٹ (مخصوص مقدار میں مائع ماسپنے والی) کی جگہ استعمال کئے جارہے ہوں تو احتیاط نمبر 3 کو مد نظر رکھیں۔

5- ڈراپر:

- 25ul اندازاً (دوبارہ تیار شدہ سلفا رڈ اور ان سلفا رڈ پارٹیکل کو ملانے کے لئے)
- 6- ٹرے مکر (آٹو ٹیک وائبریری ٹیکر)
- 7- ٹرے ویو (Tray Viewer)

ٹیسٹ کا طریقہ کار:

سیرم یا پلازما میں سرخ سیلز اور دوسرے واضح نظر آنے والے اجزاء کو سینٹری فوج کر کے علیحدہ کر لینا چاہئے تاکہ وہ ٹیسٹ پر اثر انداز نہ ہو سکیں۔ سیرم بے اثر کرنا ضروری نہیں۔

ٹیسٹ کرنا:

- 1- سیرم ڈائیلوٹ کے 3 قطرے (75ul) ٹرے میں نی ہوئی "U" شکل کی مائیکرو پلیٹ

میں جگہ نمبر 1 میں ڈالیں اور ایک قطرہ (25ul) جگہ نمبر 2 اور 3 میں کیلی بربنڈ (Calibrated) پوسٹ ڈراپ استعمال کرتے ہوئے ڈالیں۔

- 2- پھر (25ul) ایک قطرہ سیرم کا جگہ نمبر 1 میں مائیکروپسٹ استعمال کرتے ہوئے ڈالیں اور مائیکروپسٹ کو بھر کر واپس نکالنے کا عمل تین یا چار بار دہرائیں تاکہ جگہ نمبر 1 میں پہلے سے پڑا ہوا فلوئید اچھی طرح مل جائے۔ پھر مائیکروپسٹ کو 25ml یا ایک قطرہ اس بلکے کے ہوئے سلوشن سے بھر لیں اور جگہ نمبر 2 میں ڈال دیں اور وہی طریقہ استعمال کرتے ہوئے اچھی طرح مکس کر لیں اور پھر پچھلا طریقہ استعمال کرتے ہوئے اسی جگہ نمبر 3 میں منتقل کر دیں اور اسی طرح مکس کریں تاکہ 2n کا ڈائی لیوشن (ہلکا پن) حاصل ہو جائے۔
- 3- ان سلفائزڈ پارٹیکل کا ایک قطرہ (25ul) جگہ نمبر 2 اور ایک قطرہ (25ul) سلفائزڈ پارٹیکل جگہ نمبر 3 میں ڈالیں کٹ میں مہیا کئے گئے ڈراپ کی مدد سے علیحدہ علیحدہ ڈراپ استعمال کریں۔

- 4- ٹرے مکسر استعمال کرتے ہوئے (آٹومیک وائبریری شیکر) اجزاء کو مکس کریں اور پھر پلیٹ کو بند کر دیں اور اسے ہموار سطح پر کمرے کے درجہ حرارت پر 15c تا 25c تک دو گھنٹے کے لئے رکھیں اور نمونے کی شکل کو پڑھیں۔

ٹیبل نمبر 1 ٹیسٹ کا طریقہ کار

جگہ نمبر	1	2	3	
سیرم ہلکا کرنے والا (U)	75	25	25	ضائع
سیرم کا نمونہ (UI)	25	25	25	
سیرم کا ہلکا پن ان سلفائزڈ پارٹیکل (UI)	1:4	1:8	1:16	
سلفائزڈ پارٹیکل (UI)		25	25	
محصّل ہلکا پن (Final Dilution)				

نوٹ: ٹرے مکسر استعمال کر کے ہلائیں (آٹومٹک وائبریریٹری) ٹرے کا منہ بند کر کے رکھیں۔
2 گھنٹے تک پڑا رہنے دیں۔

کنٹرول ٹیسٹ:

1. یہ کنفرم کر لیں کہ یہ نمونہ اور ان سلفا زڈ پارٹیکل (ما حاصل بلکے پن 1.6 پر) منفی نتیجہ دیتا

ہے۔ (Negative)

2. سیرم ڈائل لیونٹ کا ٹکچر چاہے سلفا زڈ پارٹیکل کے ساتھ ہو یا ان سلفا زڈ پارٹیکل کے ساتھ اسے کوئی ری ایکشن نہیں دینا چاہئے یعنی بار بار چیک کرنے پر بھی نتیجہ منفی ہونا چاہئے۔ (ریجنٹ کنٹرول)

3. یہ کنفرم کریں کہ پازیٹو کنٹرول سیرم کاری ایکشن 28 تک کے بلکے پن پر ٹیسٹ کرنے کے دوران ری ایکشن دے گا اور ہر دفعہ چیک کرنے پر یکساں نتیجہ ہوگا۔

ٹیبل نمبر 2 کنٹرول ٹیسٹ کا طریقہ کار

جگہ نمبر	1	2	3	4	5	
سیرم ہلکا کرنے وال (U1)	75	25	25	25	25	
سیرم کا نمونہ (U1)	25	25	25	25	25	ضائع
سیرم کا ہلکا پن	1.4	1.8	1.16	1.32	1.64	
ان سلفا زڈ پارٹیکل (U1)		25				
سلفا زڈ پارٹیکل (M1)			25	25	25	
ما حاصل ہلکا پن	1.16	1.32	1.64	1.128		

نوٹ: ٹرے مکسر استعمال کر کے ہلائیں ٹرے کا منہ بند کر کے 2 گھنٹے تک پڑا رہنے دیں۔

تشریح:

مائیکرو پلیٹ کو آہستگی سے ٹرے دیور پر رکھیں اور ان ڈائریکٹ لائٹ دے کر پھایاں نہ بنانے والے نمونے کا ریجنٹ کنٹرول کے ساتھ موازنہ کریں اور ٹیسٹ پر ویسٹرن ٹیبل نمبر 3 کے مطابق تشریح دیکھیں۔

ٹیبل نمبر 3

درجات	درجات (پارٹیل) ۱۰ انشاہوتے ہوتے	درجات
۱۱	درجات کا پیٹ کے مرکز میں ٹین کی ٹھل میں انشاہوتے ہوتا اور باہر کے کنارے ہموار اور سچ گواہی میں ہوں	درجات
۱۰	درجات کا پھوٹے صاف طرح سے بنے ہوئے دائرے کی ٹھل میں اکٹھا ہو جاتا اور اس کے باہر والے کنارے کا ہموار اور گواہی میں ہوتا	درجات (غیر مطمئن)
۱۰	واضح بڑا دائرہ جس کا ہر کنارہ کھردرا اور مختلف ٹھلوں میں ہوتا اور اس کے ارد گرد مہلیاں بنی ہوئی ہوں	درجات
۱۰	مہلیاں تھوں کی ٹھل میں باہر کے کور تک اور جب تک کہ ہر ایک تک ایک جیسی ہوں	درجات

جن نتائج کے متعلق وضاحت نہ ہو سکے (۱۰) غیر مطمئن نتیجہ ہوتا ہے ٹیسٹ کے طریقہ کار ٹیبل نمبر ۱ کے مطابق دوبارہ چیک کریں اور نتیجہ نمبر 3 کے مطابق پڑھیں اور اگر ۱۰ بارہ مکی نتیجہ (۱۰) غیر مطمئن ہو تو دوسرے طریقے سے ٹیسٹ کر کے نمونے کا واضح نتیجہ حاصل کرنا چاہئے۔

تشریح کا معیار:

ٹیسٹ کے عمل کے دوران اگر کوئی نمونہ ان سلفائزڈ پارٹیکل کے ساتھ مکی نتیجہ دے (1.16 کی فائل ڈائی لیوشن میں) لیکن سلفائزڈ پارٹیکل کے ساتھ مہلیاں بنائے۔ (1.32 کی فائل ڈائی لیوشن یا زیادہ میں) تو اسے مثبت نتیجہ گنا جاتا ہے۔

انجذاب کے طریقہ کار پر ٹیسٹ:

اگر میرم سلفائزڈ اور ان سلفائزڈ پارٹیکل دونوں کے ساتھ مہلیاں بنائے تو نیچے دینے گئے انجذاب کے طریقہ کار (Absorption Procedure) کے مطابق دوبارہ ٹیسٹ کرنا چاہئے۔

1. ایک قطرہ (25ul) میرم ڈائی لیوشن کا جبکہ نمبر 3 ٹرے میں ڈالیں۔
2. 0.35ml دوبارہ تیار کئے گئے ان سلفائزڈ پارٹیکل کو چھوٹی ٹیسٹ ٹیوب میں ڈالیں۔
3. 0.05ml نمونہ ٹیسٹ ٹیوب میں ڈالیں اور اسے اچھی طرح خوب مکسر استعمال کرتے ہوئے ملائیں اور کمرے کے درجہ حرارت پر (15°C تا 25°C) پر 20 منٹ کے لئے رکھیں

- اور اس وقت کے دوران ایک یا دوسرے مائیکرو پلیٹ ہاتھ سے اچھی طرح ہلایں۔
- 4- 20000 راد فی منٹ پر پانچ منٹ تک سفٹری فوٹ کریں اور اوپر آٹھ ہونے والے میٹرل (I.R) کی سیرم ڈائی لیوٹن اپنے اندر جذب کیا ہوا میٹرل (احتیاط سے یاد رکھیں) کریں اور اس کا Serial جگہ نمبر 2 میں ڈالیں۔
- 5- مائیکرو پلیٹ استعمال کرتے ہوئے بھرنے اور خالی کرنے کے عمل میں یہ پارہہ کرتے ہوئے جگہ نمبر 2 کے میٹرل کو مکس کر لیں اور پھر اس ڈائی لیوٹن جگہ کے ہوئے سلوٹن میں سے 25ul مائیکرو پیٹ کے ذریعے جگہ نمبر 3 میں ڈالیں اور وہی مکس کرنے والا عمل دہرائیں تاکہ 2n کی ڈائی لیوٹن حاصل ہو جائے۔
- 6- اس کے بعد ٹیسٹ کرنے کے طریقہ کار کے مطابق چلیں اور نتیجہ پڑھیں۔

احتیاطیں

(a) طریقہ کار کی احتیاطیں:

- 1- مائیکرو پلیٹ کے اجزاء کو اچھی طرح مکس کریں تاکہ ٹیسٹ کے اچھے نتائج ملیں۔
- 2- مائیکرو پلیٹ کو ہلنے چلنے نہ دیں اور اسے بند (کور) کر کے رکھیں۔
- 3- اس کٹ میں مہیا کئے گئے ریجٹ کے سانچے کو کوالٹی کا انحصار Fastec کی "L" شکل کے ساتھ مہیا کی گئی مائیکرو پیٹ کے استعمال پر ہے۔
- 4- اگر مائیکرو پیٹ کی جگہ مائیکرو ڈائی لیوٹن ہونے کو ہلکا (Dilute) کرنے کے لئے استعمال کر رہے ہوں تو مندرجہ ذیل طریقہ کار اچھے نتائج حاصل کرنے کے لئے انتہائی ناگزیر ہو جاتا ہے کہ ہر نمونے کو پرکھنے سے پہلے ڈائی لیوٹن کی ٹپ یا منہ 5 تا 10 سیکنڈ کے لئے گرم کریں۔ ادھی ڈائریکٹ اور رڈیوسنگ شعلے پر گیس برنر پر مناسب حرارت پر (پھر اچھی طرح ٹھنڈا کریں اور استعمال سے پہلے نارمل سیلائن یا ڈسٹیلڈ واٹر میں ستھال لیں اور استعمال سے بعد ڈائی لیوٹن کی ٹپ یا نوک یا منہ کو برنر پر گرم کریں اور ٹھنڈا ہونے دیں اور پھر 2% گلوٹریلڈی ہائیڈ (Glutaraldehyde) سلوٹن میں آلودگی سے پاک کرنے کے لئے دالیں اور پھر خشک کر لیں اور ہر بار استعمال سے پہلے پانی میں کھنکھالیں شعلے پر گرم کریں اور ٹھنڈا کریں اور پھر ڈسٹیلڈ واٹر یا نارمل سیلائن میں بھگو لیں۔
- 5- تمام استعمال شدہ اشیاء ٹول (مثلاً پیٹ اور ٹیوٹس) بچا ہوا سلوٹن اور کوڑا کرکٹ چھینکنے کی جگہ کاغذ وغیرہ کو احتیاط سے ادھر ادھر کریں کیونکہ یہ HBV، HIV یا دوسرے وائرس

سے آلودہ ہو سکتے ہیں۔ آلودگی سے پاک کرنے کے لئے گلوٹریڈی ہائیڈرسلوشن
۲۹۰ میں ۱۱ تا ۱۵ منٹ رکھیں یا ۱۰ سلوشن میں تمام رات رکھیں یا آٹو کلیڈنگ میں
۱۲۱c پر ۲۰ منٹ یا ۱۱۹c پر ۳۰ منٹ رکھیں یا جا کر ہائل راکھ کر دیں

(۱۱) استعمال کی احتیاطیں:

- ۱- HIV کی اینٹی ہاڈی مثبت کیس میں پھر بھی دوبارہ کنفرمیٹری ٹیسٹوں کی ضرورت ہوتی
ہے۔ مثلاً دوسرے قابل اعتماد ٹیسٹوں کے طریقہ کار کی مثلاً ویسٹرن بلاٹ ان ڈائریکٹ
فلوری سنٹ اینٹی ہاڈی ٹیسٹ ریڈیو امینوڈیٹھنسی ٹیسٹ HIV ایکوارڈ امینوڈیٹھنسی
سنڈروم کی حتمی اور واضح تشخیص کے لئے سیلو پرنکشن ٹیسٹ برائے امینوڈی
(Immunity) کے معائنے اور کلینکل نشانیاں بہت ضروری ہیں۔
- ۲- اگرچہ پارنیکل پرنکٹ کئے ہوئے وائرس اینٹی جن انالکشن نہیں دے سکتے لیکن پھر بھی
اس سے HIV وائرس کی طرح ہی احتیاط کرنی چاہئے۔
- ۳- سوڈیم ایزائیڈ (Zerudin HIV) میں اینٹی سپنک کے طور پر استعمال کیا گیا ہے۔ ایک
کئے ہوئے فلوئیڈ کو کافی مقدار میں پانی سے صاف کرنا حفاظتی لحاظ سے بہت بہتر ہے۔
- ۴- کٹ کو ۲ سے ۱۰ مینی گریڈ کے درمیان رکھنا چاہئے لیکن اسے فریز نہ کریں اس طرح
کٹ قابل استعمال نہیں ہے۔
- ۵- باہر کا پیکٹ نہ کھلے تو سیروڈیا کٹ بنانے کی تاریخ سے ایک سال تک کارآمد ہوتی ہے۔
نوٹ: جب تک لیبارٹری کے پورے لوازمات اور ٹیسٹ کے درمیان کی سخت
احتیاطیں اور ٹیسٹ کرنے والا کو ایفائیڈ نہ ہو تو یہ ٹیسٹ نہیں کرنا چاہئے کیونکہ اس سے
HIV انالکشن کا خطرہ ہوتا ہے۔

خون کا مکمل ٹیسٹ

(Complete Blood Examination)

مریضوں سے خون حاصل کرنا (Collection of Blood):

وینس بلڈ (Venous Blood):

خنگ سٹرلائزڈ سرنج سے وین (Vein) سے حاصل کیا ہوا خون لینے کے کئی دیر بعد

زیادہ سے زیادہ دیر تک معائنہ کیا جاسکتا ہے۔

24 گھنٹے	(Haemoglobin)	برائے معائنہ ہیموگلوبن
24 گھنٹے	(R. B C)	آر۔ بی۔ سی
3 گھنٹے	(Sedimentation)	تلمبھت
3 گھنٹے	(Fragility)	کمزوری یا فرے حلینٹی

خون کو جمنے سے روکنے والی ادویات (Anti Coagulants):

1. ڈائی سوڈیم یا ڈائی پوٹاشیم - تھامین ڈائی امین ٹیڑا ایسٹک ایسڈ

(Disodium Ethylene Diamine Tetra Acetic Acid)

2. امونیم اینڈ پوٹاشیم آکزالٹ کمپور

(Ammonium and Potassium Oxalate Mix)

3. سوڈیم سٹریٹ (Sodium Citrate)

4. ہپارین (Heparin)

5. کپیلری بلڈ (Capillary Blood)

اس میں یا تو انگلی میں سوئی چسوکریا کان کے لوب سے یا انگلی کے ناخن اور پہلے جوڑے بچوں میں پاؤں کے انگوٹھے یا ایڑھی سے لیا جاتا ہے۔

ہیموگلوبن کا اندازہ لگانا (Haemoglobin Estimation):

ہیموگلوبن کا اندازہ کرنے کے لئے سب طریقوں کا اصول یہ ہے کہ رنگ کا مناسب شینڈرڈ سے موازنہ کیا جاتا ہے۔ مقابلہ براہ راست نظر (Direct Vision) سے فوٹومیٹر سے کیا جاتا ہے یا فوٹوالیکٹریک کلوری میٹر سے۔

ساحلیز ایسڈ ہیماتین کا طریقہ (Sahli's Acid Hematin Method):

ہیموگلوبن کو ایسڈ ہیماتین میں چلے ایسڈ سے پٹا کر کے تبدیل کیا جاتا ہے۔
طریقہ: درجہ دار ٹیوب کو نشان 20 تک NV/10 یا نیڈر وگلورک ایسڈ 0.02 ملی لیٹر خون اس میں دھویا جاتا ہے۔ 5، 10، 15 یا 40 منٹ کے بعد نشان کے مطابق براؤن سلوشن کو قطرہ قطرہ کر کے پانی سے پٹا کیا جاتا ہے حتیٰ کہ رنگ شینڈرڈ کے ساتھ مل جاتا ہے۔ تجربہ شاہد ہے کہ 75 فیصد کل رنگ ایک منٹ میں Develop کر جائے گا اور 88% 5 منٹ میں۔
2 گھنٹے بعد رنگ کی ڈیولپمنٹ اپنے شینڈرڈ تک پہنچ جائے گی۔

(Total Count of Blood Corpuscles)

نوٹل گنتی بلڈ کارپسلس

(Red Blood Cells)

آر۔ بی۔ سی

1 سے 100 تک

آر۔ بی۔ سی ٹوٹ پر

1 سے 200 تک

خون کی ڈائی لیوشن کے لئے درجہ ہوتے ہیں۔ چھٹ کا تھ ۹ اور چوٹی پر 101 کا

ہندسہ بنا ہوتا ہے۔

انگلی سے خون لے کر چھٹ میں ڈال کر اسے افقی رکھا جاتا ہے۔ خون ۱۱.۹ نکلاں تک
لیں۔ اگر مریض میں خون کی کالی کی ہو تو اسے 1 تک رکھا جاتا ہے۔ پیٹ کی تہہ کو اچھی طرح
صاف کر کے عمودی پتے سرخ مانع میں ڈالیں پھر آہستہ سے یہ مادہ 101 تک ہو جائے گا۔ فوری
چھٹ کی تہہ انگلی سے بند کر دیں اور خوب اچھی طرح ہلائیں۔ اس بات کا خیال رہے کہ چھٹ کا
کیپیلری سرا (Capillary End) مکمل طور پر مادہ (Diluent) پر مشتمل ہو نہیں چھٹی ڈائی لیوشن
آف بلڈ 0.5 میں 101 فیس لیکن 0.5 تا 100 میں۔

بہتر طریقہ 200: ڈائی لیوشن آف بلڈ 0.12 ملی لیٹر

جیموگلوبن چھٹ 4 ملی لیٹر ڈائی لیونگ فلوئیڈ

قارل مشرٹ جو کہ 75x12 ملی لیٹر خوب میں ہو۔ ٹیوب کو بڑے ڈھکن سے سختی سے
بند کریں۔ ڈائی لیونڈ خون مکینیکل کمپر میں ملایا جاتا ہے۔ کاؤٹنگ جیمبر کو بغیر وقت ضائع کئے
چارچ پاچر پیسٹ (Pasteur Pipette) سے کیا جاتا ہے۔

ڈائی لیونگ فلوئیڈ ہیموسلوشن (Hagem's Solution):

1.0gm

سوڈیم کلورائیڈ

5.0gm

سوڈیم سلفیٹ

0.5gm

مرکیورک کلورائیڈ

200ul

ڈسولڈ واٹر

گنتی ہیموسائیکو میٹر (Haemocytometer) سے کی جاتی ہے۔ کاؤٹنگ جیمبر اور کچل
موتی کو رسلپ صاف کر لینی چاہئے اور کورسلپ کو کاؤٹنگ جیمبر کی بار کے درمیان رکھنا چاہئے۔
چھٹ کا مانع اچھی طرح ملا لینا چاہئے۔ 1/3 حصہ سے زیادہ مانع ضائع کر دینا چاہئے پھر پیٹ کو
45 ڈگری سینٹی گریڈ پر رکھنا چاہئے۔ تہہ کو کورسلپ اور رسلپ کی جگہ کو چھوٹا چاہئے۔ فلوئیڈ کو کیپیلری
ایکشن سے کورسلپ کے نیچے دوڑنا چاہئے۔ بلبلے سے احتیاط کرنی چاہئے۔ کارپسلس کو 3 منٹ تک

بیٹھ جانے دیں۔ پھر کم طاقت کے لینز میں خوردبین سے دیکھیں۔ اگر سیلز ہموار تقسیم ہو گئے ہوں تو بہتر ورنہ اسے دوبارہ تیار کریں۔ اگر فلوئیڈ ادھر ادھر بہہ جائے تو پھر بھی سلائڈ کو ضائع کر دیں اور نئی بنائیں۔ گنتی ہائی پاؤر میں کریں۔

اصول یہ ہے کہ کارسلو S گروپس میں ہوں گے۔

16 چھوٹے مربعوں میں

(80 چھوٹے ترین مربعے)

تمام کارسلو جو پائیں ہاتھ لائن کو چھوئیں یا مربع کے اندر ہوں اور چپے کو چھو رہے ہوں اور دائیں ہاتھ والی لائنوں کو چھوڑ دیا جاتا ہے۔

گنتی:

1/20 ملی میٹر

1/400 سی ایم ایم

1/10 سی ایم ایم

1/10 × 1/400 سی ایم ایم

1/10 × 1/400 × 80

1/50 سی ایم ایم

80 سیلز × 50

ہر چھوٹا مربع ایک طرف سے

پس ایک چھوٹے مربع کا رقبہ

جیمبر کی گہرائی

پس ہر چھوٹے مربع کی گنتی

ایسے چھوٹے 80 مربعوں میں گنتی

پس سیلز کی تعداد ایک سی ایم ایم میں

اگر بلڈ ڈرائی لیوٹن 200 Lin تو پھر ہمیں اوپر والی صورت کو 200 سے ضرب دینی پڑے گی۔ مثلاً

$$50 \times 200 = 10,000$$

اگر بلڈ ڈرائی لیوٹن 200 Lin ہو تو 4 زیر و حیدر لیں گے۔

ٹوٹل گنتی سیلز 80 چھوٹے مربع میں تو تعداد سرخ ذرات 1 سی ایم ایم ان ڈرائی لیوٹن نکل آئے گی۔

5,500,000 فی سی ایم ایم

5,500,000 فی سی ایم ایم

5,000,000 فی سی ایم ایم

ٹارٹل گنتی مرد

ٹارٹل گنتی عورت

نومولود

وائٹ بلڈ سیلز (خون کے سفید خلیے) (White Blood Cells):

ڈبلیو۔ بی۔ سی پٹ میں خون ۹.۰ نشان تک لیا جاتا ہے اور ڈبلیو۔ بی۔ سی ٹھونڈ ۱۱ نشان تک لیا جاتا ہے۔ پھر وہی طریقہ اختیار کیا جاتا ہے جو RBC میں کیا جاتا ہے۔ ڈبلیو۔ بی۔ سی ٹھونڈ ۱۱ سے ۱۵ تک اسٹینڈ پانی ملا۔

تمام لیکوسائٹس تھوما کاؤٹنگ چیمبر (Thoma Counting Chamber) پر گنتیں کم از کم چار (Preparation) گن کر اوسط نکالیں۔ نیو بار چیمبر (Neubar Chamber) اس کا چار کارز مربع اور ایک مرکزی مربع ہوتا ہے۔ ہر ایک ایک سکور ملی میٹر ہوتا ہے۔ (Squum) مرکزی سکور (Central Square) تھوما کاؤٹنگ چیمبر کی طرح کام کرتا ہے۔ یہاں بھی کم از کم چار (Preparation) گن کر اوسط لی جاتی ہے۔ اوسط نمبر حاصل کئے جاتے ہیں۔ تھوما یا نیو بار چیمبرز سے 200 سے ضرب دے کر کل ڈبلیو بی سی فی کعب سینٹی میٹر (C mm) بلڈ نکل آتے ہیں۔

پلیٹ لٹس (Platelets):

انگل کی جلد اتھر سے صاف کریں۔ صاف اور خشک حصہ پر بڑے سائز کا قطرہ ۲% Na Citrate in Normal Saline ڈالیں۔ جلد کو قطرے کے اندر سے زخمی کریں تاکہ خون براہ راست ڈائی لیونٹ میں شامل ہو جائے۔ اس طرح پلیٹ لٹس آپس میں جڑتے نہیں (Clumping) پھر پلاٹینم کی ڈبلی میٹر تار سے اس خون کا کچھ حصہ سٹائینڈ پر لیں اور احتیاط سے ویزلین لگی کورسلپ رکھیں۔ اس کی مقدار اتنی مناسب ہونی چاہئے کہ سٹائینڈ اور کورسلپ پر (Diluted Blood) فالٹو نہ چڑھے۔ آئل امرفن لینز (Oil Immersion Lens) استعمال کریں۔ آر بی سی گنتیں اور پلیٹ لٹس کئی فیلڈز میں حتیٰ کہ 1000 آر بی سی گن لیں۔ آر بی سی کو عام طریقے سے گنتیں۔ پلیٹ لٹس کی تعداد نسبت پلیٹ لٹس اور آر بی سی اور تعداد آر بی سی 1 سی ایم ایم سے نکالیں آر بی سی تعداد کو 1 سی ایم ایم سے ضرب دیں جتنے پلیٹ لٹس ملیں انہیں 1000 پر تقسیم کریں۔ آر بی سی اور پلیٹ لٹس ایک ہی فیلڈ میں تلاش کریں۔ اس سے پلیٹ لٹس کی تعداد فی سی ایم ایم آ جائے گی۔ (نارمل 200000 سے 400000)

ای۔ ایس۔ آر (Erythrocyte Sedimentation Rate):

ای۔ ایس۔ آر کا کئی طریقوں سے پتہ لگایا جاسکتا ہے۔ اس میں خون کو ٹنجد ہونے سے روکنے کے لئے جو مادہ استعمال ہوتا ہے۔ اس کا تعلق ہے لور پھر خون کی مقدار اور وقت جتنا (Sedimentation) کے لئے دیا جائے۔ عام طور پر ویشر گرن طریقہ استعمال ہوتا ہے۔

ویسٹرگرن طریقہ (Westergren's Method):

ویسٹرن گرن ٹیوب ایک گلاس پوٹ ہے۔ اس کی لمبائی 300 ملی میٹر قطر 2.5 ملی میٹر ہوتا ہے۔ اس پر 200 ملی لیٹر تک درجے لگے ہوتے ہیں۔ اس میں 87% سوڈیم سٹریٹ خون جمنے سے روکنے کے لئے استعمال ہوتا ہے۔ یہ 0.5 ملی لیٹر سے 2 ملی لیٹر خون کے لئے کافی ہوتا ہے۔ نمکچر کو ویسٹرگرن ٹیوب میں "0" نشان تک بھر لیا جاتا ہے اور ٹیوب کو سینڈ پر سیدھا رکھ دیا جاتا ہے۔ اس میں ٹیوب کا سپرنگ کلب اوپر رکھا جاتا ہے اور ریزلٹ (Bottom) میں پھر ریڈ سیل کالم کالیولر 1 گھنٹہ گزرنے پر پڑھا جاتا ہے اور دوسری ریڈنگ 2 گھنٹے کے وقفے سے لیتے ہیں۔ جو نتیجہ حاصل ہوتا ہے وہ سرخ سیل کالم کی چوٹی سے ہوتا ہے اور ملی میٹر میں ہوتا ہے۔ یہ فاصلہ سیڈی مینٹیشن (Sedimentation) کو ظاہر کرتا ہے۔

آدمی میں نارمل ریڈنگ 3 سے 15 ملی میٹر ہوتی ہے جو کہ ایک گھنٹے کے بعد ہوتی ہے۔ عورتوں میں نارمل ریڈنگ 5 سے 11 ملی میٹر تک ہوتی ہے اور یہ بھی ایک گھنٹے کے بعد نوٹ کی جاتی ہے۔

بلیڈنگ ٹائم (Bleeding Time):

اس مقصد کے لئے کان میں سوئی چھو کر خون لیا جاتا ہے۔ تیس تیس سیکنڈ کے وقفے سے کان سے بہتا ہوا خون بلا ٹنگ پیپر پر لگایا جاتا ہے۔ بلیڈنگ ٹائم ہیوفیلیا میں نارمل ہوتا ہے۔

خون کے جمنے کا ٹائم (Clotting Time):

کان میں سوئی چھو کر ٹیوبوں میں خون اکٹھا کیا جاتا ہے۔ پھر پھونک مار کر دیکھیں کہ خون جم گیا ہے کہ نہیں جب خون پھونک مارنے سے ٹیوب سے باہر نہ نکلے تو یہی خون کا جمنے کا ٹائم ہے۔ خون کے انجماد کو روکنے کے لئے مختلف قسم کی ادویات ڈالی جاتی ہیں۔

ہیموگلوبن فیصد (Haemoglobin Percentage):

انہی سے خون لے کر پوٹ میں 20 ملی میٹر تک لیا جاتا ہے اور پھر N/1 تک کا تیزاب 20 نمبر تک ڈالی لیونگ ٹیوب میں ڈال لیں۔ پوٹ والے خون کو اس کے ساتھ ملا کر خوب ہلائیں۔ ہلانے پر ایسڈ ہیمافٹن بن کر رنگ تبدیل ہو جاتا ہے۔ ڈالی لیونگ ٹیوب میں متواتر 5 منٹ پانی ڈال کر شیشے کی راڈ کے ساتھ ہلائیں پھر ریڈنگ نوٹ کر لیں۔ 1.4 گرام ہیموگلوبن 100 سی سی خون کو 100 فیصد ہیموگلوبن تصور کیا جاتا ہے۔

ڈی۔ ایل۔ سی (Differential Leukocyte Count):

سلائڈ پر خون کی پتلی قلم بن کر مشک ہونے دیں۔ پمپیشن میں ملا کر ڈال مل امرش (Immerse) لنز سے معائنہ کریں۔ خون کے غنیہ ذرات کی گنتی کریں۔ غنیہ ذرات میں نیوٹروفیلز کے کئی نکتے ہوتے ہیں اور آپس میں جڑے ہوتے ہیں۔ ایچ۔ ڈی۔ ویل (Eosinophil Cells) میں نیوٹروفیلز کے گرد سرخ ذرے موجود ہوتے ہیں۔ لمفوسائٹ (Lymphocyte) قدرے چھوٹے ہوتے ہیں۔ مونوسائٹس (Monocytes) کا نیوٹروفیلز اور سیکلز بڑے ہوتے ہیں۔ پروٹوپلازم میں ذرات موجود نہیں ہوتے۔ گنتی تقریباً 200 کی کر کے پھر فیصد سے نوٹ کر لیں۔

ٹی۔ ایل۔ سی (Total Leukocyte Count):

ڈبلیو۔ بی۔ سی پیٹ میں انگلی سے خون لے کر ڈالایا جاتا ہے۔ انگلی سے خون 0.9 تک لیا جاتا ہے۔ پھر ڈبلیو۔ بی۔ سی سلوٹن سے خون پٹا کرنے کے لئے "11" نشان تک سلوٹن لیا جاتا ہے۔ پھر ان کو اچھی طرح ہلا لیں اور خون کو ہلکا کاؤنٹنگ سلائڈ پر ڈال کر اوپر کور سلپ رکھ لیں۔ ڈبلیو۔ بی۔ سی گنتی کے لئے اس کے چاروں اطراف 64 سے ضرب ہوتے ہیں۔ ان کی کل تعداد کو 50 سے ضرب دیں تو کل T.L.C ایک کیوبک ملی لیٹر کی تعداد اور یافت ہو جاتی ہے جو کہ نارمل ہونے پر 6 تا 8 ہزار فی مکعب ملی میٹر ہوتی ہے۔

پاخانے کا معائنہ

(Stool Examination)

نارمل پاخانہ:

- 1- نارمل پاخانے میں پانی اور غیر ہضم شدہ خوراک کے ذرات ہوتے ہیں۔
- 2- ہضم خوراک مگر جو جسم میں جذب نہ ہوئی ہو۔
- 3- ہضم کرنے والے اجزاء مثلاً تبدیل شدہ بائل پکمنت اور اینزائم (Enzyme)
- 4- فیٹی ایسڈز (Fatty Acids) اور کئی قسم کی گیسیں۔
- 5- اپی تھیل (Epithelial Cells) سیکلز اور بیکٹریا (Bacteria)

انتزویوں کی بیماریوں میں پاخانہ کی حالت

1- پاخانے میں پیٹ کے بڑے درن کے ٹرے موجود ہو سکتے ہیں۔

2- بندہ (Blood) یعنی خون ہو سکتا ہے۔

3- پروٹوزوا

4- بیکٹیریا

5- بچہ اور انتزویوں کے مادے پاخانے میں موجود ہو سکتے ہیں۔ نازلگی کی حالت

(Vomit) میں میں پانچ کا پاخانہ تقریباً 100 سے 200 گرام 24 گھنٹے میں ہوتا ہے۔ ہنری

والی خوراک میں مقدار 200 گرام تک ہو سکتی ہے۔ ماں کا دودھ (Breastfeeding) پیتے

بچے کا پاخانہ زرد رنگ کا ہوتا ہے۔ اس کی بو بہت سخت ہوتی ہے اور پاخانہ تقریباً ایک

جیسا ہوتا ہے۔

معائنہ کے لئے پاخانہ حاصل کرنا (Collection of Sample):

معائنہ سے پانچ بوم پیسے مریش کو بیریم (Barium) مسستھ (Bismuth) یا تیل نہیں

دینا چاہئے۔ اگر مریش کو قلعہ رہتی ہے تو جب دیا جاسکتا ہے۔ پاخانہ صاف برتن میں اکٹھا کیا

جاتا ہے۔ نہ تو اس میں پیشاب ملے ہو ہو اور نہ ہی اس برتن میں جراثیم کش دوا استعمال کی گئی ہو۔

پاخانے کا وہ حصہ جس میں میو کس (Mucus) خون یا کوئی اور چیز خارج ہوئی ہو لے کر

لیبارٹری میں بھجوا دینا چاہئے۔ پاخانے کو زیادہ عرصہ پڑا نہیں رہنا چاہئے۔ اگر دیر تک رکھنا مقصود

ہو تو پھر اسے فریج (Refrigerator) میں رکھ دیں۔

پاخانے کا طبی معائنہ (Physical Examination of Stool):

(i) نازل پاخانہ ہلکے یا گہرے براؤن رنگ کا ہوتا ہے۔ بچوں کا پاخانہ زرد رنگ کا ہوتا ہے جس کی وجہ دودھ پینا ہے۔ بچوں کے دستوں میں پاخانہ عموماً سبز رنگ کا ہوتا ہے۔

(ii) پیلا یا سفیدی مائل مٹی کے رنگ کا پاخانہ صفرا کی نالیوں کی بندش کی وجہ سے ہونے والے

یرقان میں ہوتا ہے۔ ایسے یرقان کو (Obstructive Jaundice) کہتے ہیں۔

(iii) تاری بلیک (کالا) کولہر جیسا (Tarry Black) پاخانہ انتزویوں نے خون کے اخراج کو

ظاہر کرتا ہے۔

(iv) پاخانے کا گہرا سرخ رنگ بڑی آنت کے آخری حصے ریکٹم سے خوں کے اخراج کو ظاہر

کرتا ہے۔

(v) اگر پاخانے کی سطح پر خون موجود ہو تو یہ بھی ریکٹم (Rectum) یا مقعد (Anus) کے ساتھ زخموں کو ظاہر کرتا ہے۔

2۔ پاخانے کی شکل اور نوعیت (Form / Consistency):

نارمل پاخانہ اپنی مخصوص شکل میں نرم سے سخت تک ہو سکتا ہے۔ پرانی قبض میں پاخانہ گولائی میں آتا ہے۔ جب کہ پھیلا ہوا فتنہ نما (Riblon- Like) پاخانہ ریکٹم یعنی بڑی آنت میں رکاوٹ کو ظاہر کرتا ہے۔ پتکے پاخانے جلاب یا دست کو ظاہر کرتے ہیں۔ چاولوں کے پانی جیسے دست (Rice Water Stool) ہیضہ کی علامت کو ظاہر کرتے ہیں۔

3۔ بو (Odour):

اگر پاخانے کی بوتیز ہو تو یہ بیوٹائرک ایسڈ (Butyric Acid) کی موجودگی کو ظاہر کرتا ہے۔ دودھ پیتے بچوں کے پاخانے میں عموماً سخت بد بو ہوتی ہے جو کہ فیٹی ایسڈز (Fats Acids) کی وجہ سے ہوتی ہے۔ بالغوں میں سخت بد بودار پاخانہ عموماً ڈائسنٹری (Dysentery) میں ہوتی ہے۔ اگر ریکٹم پھول جائے تو بھی پاخانہ بد بودار ہوتا ہے۔

4۔ میوکس (Mucus):

جب میوکس بظاہر کم اور پاخانے کے ساتھ زیادہ کم ہو چکی ہو تو یہ چھوٹی آنت میں زخم کو ظاہر کرتی ہے۔ اور میوکس بہت زیادہ نظر آ رہی ہو اور پاخانے میں کم ملے تو یہ بڑی آنت (Large Intestine) میں زخم کو ظاہر کرتی ہیں۔

5۔ پیپ (Pus):

پاخانے میں پیپ کی موجودگی درج ذیل بیماریوں کو ظاہر کرتی ہے۔

- | | | |
|-----------------------|-------------------|-------|
| (Bacillary Dysentery) | بیکٹیریائی سینٹری | (i) |
| (Tuberculosis) | ٹی بی | (ii) |
| (Ulcerative Colitis) | السرینڈ کولائیٹس | (iii) |

6۔ سخت مادے (Concretions):

سخت مادے کی پتھریاں ہی انتڑیوں میں اہم سخت مادے ہوتے ہیں۔ یہ اپنی مخصوص شکلوں سے پہچانی جاتی ہیں۔ اگر شکلوں میں ظاہر نہ ہو تو ان میں کولیسٹرول (Cholesterol) اور ہائپو بلیٹ (Bile Pigment) کی موجودگی بھی ہوتی ہے۔

7- پیٹ کے کیڑے (Helminths):

شیپ ورم کے حصے اور بہت سے بڑے کیڑے اکثر پاخانے میں پائے جاتے ہیں۔
 کیڑوں کو تلاش کرنے سے پہلے کیڑے مار دوائی (Vermicide) اور جلاب دینا بہتر ہوتا ہے۔
 چوٹے (Thread Worms) دیکھنے کے لئے پہلے انہیں کرنا ضروری ہوتا ہے۔ پاخانے کا
 نمونہ حاصل کر کے پیٹ میں صاف پانی لے کر چنڈ لینز (Hand Lens) سے معائنہ کیا جاتا

ہے۔

کیمیائی معائنہ (Chemical Examination)

1- رد عمل (Reaction):

- < پاخانے کا رد عمل عموماً ہلکا سا تیزابی یا اساسی ہوتا ہے۔
- < خوراک میں کاربوہائیڈریٹس کی زیادتی تیزابیت پیدا کرتی ہے۔
- < خوراک میں پروٹین کی زیادتی اساس پیدا کرتی ہے۔
- < پاخانے کا ٹیسٹ آسانی کے لئے لیسٹس پیپر سے کر لیا جاتا ہے۔

2- خون (Blood):

خون کی موجودگی عام آنکھ سے محسوس نہ ہوتی اسے اسپیکٹل ٹیسٹ سے پتہ لگایا جاتا ہے۔
 چھپا ہوا خون یا اکلٹ بلڈ (Occult Blood) جو کہ پاخانے میں ملا ہوتا ہے۔ وہ درج
 ذیل بیماریوں کو ظاہر کرتا ہے۔

(i) معدہ کا کینسر (Carcinoma Stomach)

(ii) بڑی آنت کا السر (Ulcer of Large Intestine)

اور کچھ غیر اساسی ٹیسٹس جو انسان سے خوراک حاصل کرتے ہیں۔ ان کی وجہ سے بھی
 پاخانے میں خون آ سکتا ہے۔

خون کا پتہ لگانے کے لئے ٹیسٹ (Test for Occult Blood):

مریض کو چار روز کے لئے گوشت کھانے سے روک دیں اور پانچویں اور چھٹے روز کے
 نمونے ٹیسٹ کرنے چاہئیں۔ پاخانے کا نمونہ آسا حصہ لے کر پانی کے ساتھ نرم کریں اور پھر برابر
 مقدار اتھر سے چربی دور کرنے کے لئے دھوئیں۔ پھر ایٹر (Ether) کو نکال دیں۔ باقی مادے
 سے 10 ملی لیٹر لے کر 3 سے 4 ملی لیٹر گلیشیل ایسک ایسڈ (Glacial Acetic Acid) سے ملائیں۔

19 ڈی اینٹر پتھر پتھر میں ڈیس۔ اگر پتھر بھی مرع جیمہ دے کر سے تو کئی مہ سوسل ان کر آہستہ سے مہیں۔

بینزائیڈین ٹیسٹ (Benzidine Test):

اس ٹیسٹ میں استعمال ہونے والے رجینٹ (Regents) درج ذیل ہیں

(الف) سوشن بینزائیڈین، گلیشیل، ریکٹ لیسٹ میں

(ب) ہائیڈروجن پراکسائیڈ (Hydrogen Peroxide)

ٹیسٹ ٹیوب میں دونوں مادے (الف) اور (ب) برابر مقدار میں لے کر ملائیں۔ ان میں ایٹرنیکل ایکسٹریکٹ برابر مقدار میں ملائیں اگر پختہ ہونے میں خوب ہے تو نیلا (Blue) رنگ آئے گا۔

پاخانے کا خوردبینی معائنہ (Microscopic Examination):

پاخانہ کو کئی دوسرے حصوں سے کافی نمونے لے کر معائنہ کریں۔ اگر پیپ یا خون موجود ہو تو اس میں سے معمولی سا حصہ لے کر تارن سیشن سے پتھر لیں اور سوئیڈ پر رکھ لیں اور اوپر کورسپ (Cover Slip) رکھ دیں۔ خوردبین سے معائنہ پر پیپ کے خلیے (Pus Cells) خون کے سرخ ذرات، بیکٹیریا، قہیں، پروٹوزوا اور دیگر اسائنس کے ٹکڑے، بزیوں کے قابہرز، بزیوں کے سیلز، شارچ گریز، مائل قابہرز، فلیس وغیرہ کی پہچان ہو جاتی ہے۔

1- فلیس (Fats):

فلیس (Fats) کو چربی بھی کہتے ہیں۔ یہ فلیس ایسڈز اور سوپ کی حالت میں ظاہر ہوتی ہے۔ فلیس ایسڈز اکثر سوئیڈ فلیسوں میں ہوتے ہیں۔ جب کہ سوپ، سیمپل سوپ زرد مادے کی طرح ہوتا ہے۔

2- پس سیلز (Pus Cells):

یہ انتڑیوں کے البسر کی وجہ سے موجود ہوتے ہیں۔ امیک ذائی سینٹری (Amoebic Dysentery) میں پس سیلز انشیشن (Infection) کو ظاہر کرتے ہیں۔ میسٹری ذائی سینٹری (Bacterial Dysentery) میں ایک کثیرا جسے اینٹامیبا سٹائکی (Entamoeba histolytica) کہتے ہیں موجود ہوتا ہے۔

3۔ خون کے سرخ ذرات (Red Blood Cells):

بڑی آنت کی سوزش بڑی آنت کے آخری حصے کی سوزش اور مقعد سے خون آ سکتا ہے۔
اسٹیک ڈائی سینٹری (Amoebic Dysentery) میں R.B.C سرخی مائل زرد ہوں گے جب کہ
بیسٹری ڈائی سینٹری (Bacillary Dysentery) میں چمکدار اور نمایاں یا علیحدہ (Discrete) ہوں
گے۔

4۔ بیکٹیریا (Bacteria):

پاخانے میں بیکٹریا کی موجودگی کا معائنہ عموماً غیر ضروری ہوتا ہے۔

5۔ پیسٹ مولڈ (Yeast Mold):

پیسٹ سیلز بعض اوقات کافی مقدار میں انتڑیوں کی خرابی (Fermentation) میں پائے
جاتے ہیں۔

6۔ پروٹوزوا (Protozoa):

پروٹوزوا میں درت دہل پیٹ کے کیڑوں کو دیکھا جاتا ہے۔

(i) اینٹامیبا ہسٹولائیٹیکا (Entamoeba Histolytica):

سست (C. ۱۱۱) کا معائنہ کرنے کے لئے پاخانے کو آئیوڈین سوشن کے ساتھ ملا کر
سلائیڈ پر رکھ کر اوپر کوہرسلپ رکھ کر خوردبین کے نیچے معائنہ کریں تو یہ درت ذیل خصوصیات ظاہر کرتا

ہے۔

1۔ یہ تیزی سے بڑھتا ہے اور اس کا بڑھنا ایک خاص سمت میں ہوتا ہے۔

2۔ یہ انگلی نر اشغاف ہوتا ہے۔

3۔ اس میں نڈکلیئس (Nucleus) نظر نہیں آتا۔

4۔ نیوکلیئر ممبرین (Nuclear Membrane) تاریک باریک اندر کی سطح پر کرومانن نقطے
(Bols) ہوتے ہیں۔

5۔ کیریوسوم (Karyosome) نڈکلیئس کے مرکز میں بہت چھوٹا ہوتا ہے۔

(ii) انتڑیوں کے قلع جیلیٹس (Intestinal Flagellates):

پاخانے کے معائنہ پر مندرجہ ذیل انتڑیوں کے قلع جیلیٹس خوردبین سے دیکھے جاسکتے

ہیں۔

(الف) ٹرائکی کوموناس انٹسٹائنی ٹریکس (Trichomonas Intestinalis)۔

لمبائی 10 سے 15 μm ہوتی ہے۔ ناشپاتی جیسی شکل یا زیادہ بھی فلی جیلا (Flagella) ہو سکتے ہیں۔ تین یا زیادہ انگے حصے سے پتکے ہوتے ہیں۔ حرکت تقریباً امیبا (Amoeboid) جیسی ہوتی ہے۔ اس پیراسائٹ کی سسٹ نہیں ملتی۔

(ب) چیلوماس ٹریکس میسنیلی (Chilomastix Mesnili)۔

- ◀ اس کی شکل ناشپاتی جیسی ہوتی ہے۔
- ◀ لمبائی تقریباً 13 سے 24 مائیکرون ہوتی ہے۔
- ◀ اس میں بڑا گول نچوٹیکس ہوتا ہے۔
- ◀ سائیکلو پلازم میں کافی سارے خوراک کے خزانے (Vacuoles) ہوتے ہیں۔
- ◀ سسٹ (Cyst) گولائی میں ہوتی ہے۔ نچوٹیکس اور سائیکلو سٹوم (Cytostome) کے کنارے سسٹ (Cyst) دیکھے جاسکتے ہیں۔

(ج) جیاردیا انٹسٹائنی ٹریکس (Giardia Intestinalis)۔

- ◀ شکل ناشپاتی جیسی ہوتی ہے۔
- ◀ 12 سے 20 مائیکرون تک لمبائی ہوتی ہے۔
- ◀ سسٹ (Cyst) گولائی میں ہوتی ہے۔

(د) بالانٹیدیئم کولائی (Balantidium Coli)۔

- ◀ شکل گول ہوتی ہے۔
- ◀ لمبائی 60 سے 100 مائیکرون
- ◀ 50 سے 70 مائیکرون چوڑائی سیلیا (Cilia) سے ڈھانپی ہوتی ہے انگے سرے پر قیب نما منہ ہوتا ہے۔
- ◀ اس کی موجودگی سے دست آنے لگتے ہیں جو کہ امیبک ڈائری سینٹری (Amoebic Dysentery) سے ملتے ہیں۔

بلغم کا معائنہ عام آنکھ سے

(Naked Eye Examination)

مقدار:

بلغم کی مقدار صبح سویرے چند ملی لیٹر چوبیس گھنٹوں میں ایک لٹریک اخراج پھیپھڑوں کی ٹی بی پرانا برونکائی ٹیس اور پھیپھڑوں کا پھوڑا ظاہر کرتی ہے۔ اگر بو (Odour) سخت ناگوار گزرنے والی ہو تو پھیپھڑوں کا پھوڑا (Abscess) یا پھیپھڑوں کی کنگرین (Cangrene) ہو سکتی ہے۔

ظاہری حالت اور گاڑھا پن (Consistency & Appearance):

اگر بلغم گاڑھا اور خون کی آمیزش والا ہو تو یہ نمونیا کو ظاہر کرتا ہے۔ ٹی بی اور پھیپھڑوں کے کینسر میں بھی ایسا ہو سکتا ہے۔ پھیپھڑوں کی Traumatic حالت میں بھی بلغم مدودیتا ہے۔ اگر بلغم کو لمبے گلاس میں کافی گھنٹوں تک رکھ جائے تو اگر برونکائی ٹیس (Bronchitis) یا پھیپھڑوں میں پھوڑا ہو تو بلغم 2 یا 3 واضح سطحوں (Layers) میں طبع ہو جائے گی۔ عموماً اوپر والی سطح جھاگ (Frothy) جیسی ہوگی۔ دوسری سطح پانی جیسی ہوگی اور تیسری تہہ والی سطح پیپ اور بیکٹیریا پر مشتمل ہوگی۔

خوردبینی معائنہ (Microscopic Examination)

بلغم میں پس سیز (Pus Cells):

- 1- عام رنگین فلم (Leishman Stained) میں اگر پیپ ظاہر ہو تو ایسا برونکائٹس اور پھیپھڑے کی پھوڑے میں ہی ممکن ہوتا ہے۔
 - 2- اگر اوسینوفیل سیز (Eosinophil Cells) نظر آئیں تو یہ برونگیل استھما (Bronchial Asthma) کو ظاہر کرتا ہے۔
 - 3- اگر الاسٹک فائبرز (Elastic Fibers) کے بڈل نظر آئیں تو پھیپھڑوں کی تباہی سے بھی ایسا ہو سکتا ہے۔ مثلاً ٹی بی پھیپھڑوں کا پھوڑا۔
- کرسمین سائرل (Crushman Spiral) کی موجودگی برونگیل استھما کو ظاہر کرتی ہے۔
- حزمین ہونے سے پہلے چار کوٹ لیڈن کرشل دے کے ہر مریض میں نظر آ سکتی ہیں مگر یہ کسی بیماری کی تشخیص میں مدد نہیں دیتیں۔ یہ کرشل بے رنگ لمبی تیز نوکدار پانی اٹکھل

کلید کل لیبارٹری ٹیسٹ

- اور ایسٹر میں داخل پذیر ہوتی ہیں۔ مکرر تجزیہ اب (اورا ماس) میں قابل عمل ہوتی ہیں۔
- فیٹی ایسڈ کرسٹلز (Fatty Acid Crystals) یہ کرسٹلز عام طور پر نمی میں ہوتی ہیں۔
- فائبرینس کاسٹس (Fibrinous Casts) یہ عموماً نمونیا میں ہوتے ہیں۔ مثلاً ۱۰۰۰
- پروٹکائی ٹس میں بھی ہو سکتے ہیں۔
- پگمنٹڈ سیلز (Pigmented Cells) ایسے سیلز دل کے ٹیل ہونے کی صورت میں ہوتے ہیں۔
- کاربن سیلز یا ڈسٹ لیڈن سیلز (Carbon Cells or Dust Laden Cells) ان میں تاری رنگت سرخی مائل سیاہ ہوتی ہے۔ ماحول دھوئیں والا ہو یا پھر انٹرا کوسس (Anthraxosis) میں پلغم میں یہ سیلز پائے جاتے ہیں۔

پیراسائٹس (Parasites):

- جب امیبک جگر کا پھوڑا (Amoebic Liver Abscess) ہو جس سے پھوڑا چ (Rupture) جائے تو پلغم کو مگی پاخانے کے طریقے پر چیک کیا جاسکتا ہے۔

بیکٹیریا لوجی (Bacteriology):

- معائنہ کے لئے پلغم لینے سے قبل بغیر کسی جراثیم کش دوائی سے مرافض کا منہ دھانا نہیں۔
- جراثیم سے پاک پیٹری ڈش (Sterile Petri Dish) میں پلغم لینا پائے اور پھر بلاڈ ایگار سلوپ سے پیوند کاری (Inoculate) ہونے دیں اور پلغم میں جراثیموں کی بناوٹ کو اس طرح دیکھیں۔

1۔ ٹیوبرکل بیسیلس (Tubercle Bacillus):

اس مقصد کے لئے پلغم کو خاص میڈیا میں بکھریا جاتا ہے۔

2۔ نیوموکوکس (Pneumococcus):

ان کی موجودگی نمونیا کی تشخیص میں مدد دیتی ہے۔

3۔ فرائیڈلنڈر نیوموبیسیلس (Friedlander's Pneumobacillus):

نمونیا میں بعض اوقات یہ جراثیم پائے جاتے ہیں اور بعض دوسرے حالتوں میں بھی ان کا ہونا ممکن ہے۔ منہ اور ناک میں بھی یہ جراثیم پائے جاتے ہیں۔

4. انفلوئنزا وائرس (Influenza Bacillus):
یہ بڑے سائز میں موجود ہوتے ہیں جسے کہ گرام شین میں باریک سرخ شیشی لائی

(Bacilli)

5. سٹرپٹوکوکس ہیملوائی ٹیکس (Streptococcus Hemolyticus):
عموماً یہ جراثیم ہانٹوں میں سونیا کا باعث بنتے ہیں۔

6. سٹیفیلوکوکس آریس (Staphylococcus Aureus):
یہ جراثیم عموماً بدنکائی پس میں ہوتے ہیں اور بطن سے علیحدہ کئے جاسکتے ہیں۔

7. ڈیفٹیریا وائرس (Diphtheria Bacillus):
یہ بطن میں بہت کم ہوتے ہیں۔ گلے کے بطن میں یہ زیادہ ہوتے ہیں۔

8. پلاگ وائرس (Plaque Bacillus):
سونیا پلاگ میں کافی مقدار میں ہوتے ہیں۔ چھوٹی زنجیر کی طرح جوڑوں میں ہوتے ہیں۔

اکٹینومائی کوکس (Actinomyces):

ان کی بطن میں موجودگی بہت کم ہوتی ہے۔ مخصوص گندہک کے ذرات بطن میں یا پیپ میں پائے جاتے ہیں۔

حاملہ ہونے کا ٹیسٹ (Pregnancy Test)

جب کوئی عورت حاملہ ہو تو اس کے جسم میں ایک ہارمون پیدا ہوتا ہے۔ جسے (Human Chorionic Gonadotrophin) یا ایچ۔سی۔جی (HCG) ہارمون کہتے ہیں۔ اس ہارمون کی موجودگی پیشاب میں معلوم کی جاسکتی ہے۔

اس کے لئے "One Step Home Pregnancy Test" "Life Sign Plus" ایک سستی کٹ ہے۔ اس میں دو خانے بنے ہوتے ہیں۔ ایک خانے پر "C" اور "T" کے نشان لگے ہوتے ہیں اور کچھ فاصلے پر ایک خانے پر S کا نشان لگا ہوتا ہے اور اسی خانے میں پیشاب کے تین قطرے ڈالتے ہیں اور تین منٹ انتظار کرتے ہیں تو C اور T والے خانے میں دونوں نشانوں پر سرخ لائن ظاہر ہو جاتی ہے اور اس کا مطلب ہے کہ ٹیسٹ مثبت (Positive) ہے اور مریضہ کو حمل

ہے اور اگر دونوں نشانوں میں سے کسی ایک پر لائن ظاہر ہو تو اس کا مطلب ہے کہ نسل نہیں ہے۔
اس کٹ میں مکمل ہدایات ساتھ لکھی ہوئی ہوتی ہیں۔

ہدایات:

- 1- کٹ کو پیکنگ سے نکالیں اور کسی ہموار اور خشک سطح پر رکھیں۔
- 2- ڈراپر کے ذریعے تین قطرے پیشاب کے حاصل کریں۔
- 3- حاصل شدہ نمونے کو ڈراپر کے ذریعے کٹ پر موجود "S" والے خانے میں 3 قطرے ڈال دیں۔
- 4- اگر نمونہ مقررہ مقدار سے کم ہو یا "C" اور "T" والے خانے میں ڈالا جائے تو نتائج موثر نہیں ہوں گے۔
- 5- تین منٹ بعد کٹ پر نتیجہ ظاہر ہو جائیں گا۔

ٹونومیٹری (Tonometry)

25 سے اوپر کے مریضوں کی آنکھ کے عمومی معائنے کے دوران یا ان کا مکمل میڈیکل چیک اپ ہو رہا ہو اور آنکھ کے اندر پریشربزہ جانے کا شک ہو۔ (کالاموتیا یا Glaucoma) تو ایسے مریضوں میں ٹونومیٹری کی ریڈنگ ضرور لینی چاہئے۔

تضادات اور احتیاطیں:

ان مریضوں میں ٹونومیٹری نہیں کرنی چاہئے جن کی آنکھوں میں انفیکشن ہو کیونکہ یہ انفیکشن ٹونومیٹر کے ذریعے دوسروں تک پہنچ سکتی ہے۔ چیک اپ سے پہلے اور بعد میں ٹونومیٹری کی ٹسٹ پلیٹ کو جراثیموں سے پاک کیلی روٹی سے اچھی طرح صاف کر لینا نہایت ضروری ہے۔ ریڈنگ لینے سے پہلے آنکھ میں سن کرنے والی دوا ضرور ڈال لینی چاہئے۔

طریقہ کار کی مکمل ہدایات کو مد نظر رکھے بغیر معائنہ نہیں کرنا چاہئے۔ ٹونومیٹری سوئی کو زیر (صفر) پر لا کر صحیح طور پر کاربیا (Cornea) پر لگانا چاہئے کئی ریڈنگ لیں اور ان میں اٹھنوں اور دنوں کا وقفہ ہو اور اس کے ساتھ ساتھ آنکھ کے دوسرے معائنے ہونا بھی ضروری ہوتا ہے۔ تعاون نہ کرنے والے مریض کو نقصان پہنچ سکتا ہے اور نتیجہ بھی مفید نہیں ہوگا۔

مطلوبہ اشیاء و مطلوبہ آلات:

- 1- شی اس (Schiotz) ٹونومیٹر مع اوزان (Weights)

- 2- Ethicaine Eye Drops یا Alcaine Eye Drops آنکھ کی سطح سے گرنے کے لئے استعمال ہوتے ہیں۔ ان کے ایک سے تین قطرے ڈال سکتے ہیں۔
- 3- جراثیموں سے پاک روئی نارمل سیلائن میں بھیجی ہوئی۔
- 4- ٹونو میٹر چارٹ

طریقہ کار:

مقامی طور پر سن کرنے والی دوا (Local Anesthetic) کا ایک قطرہ آنکھ میں ڈالیں۔ مریض کو لٹا دیں اور اسے اپنی دونوں آنکھیں چھت پر ایک نقطہ پر مرکوز کر کے رکھنے کو کہیں اور ٹونو میٹر کو آہستگی سے دونوں آنکھوں کی کارنیائی سطح پر باری باری رکھ کر ٹونو میٹر سے ریڈنگ نوٹ کر لیں۔

آنکھ کے اندر پیدا ہونے والا تناؤ (Intra Ocular Tension) کو چارٹ کے ذریعے اخذ کیا جاتا ہے جو کہ ریڈنگ کو ملی میٹر آف مرکری میں تبدیل کر دیتا ہے۔ عام طور پر نارمل ریڈنگ 12 سے 20 سی ایم ایس کے درمیان ہوتی ہے اور 20 سے 25 کے درمیان توجہ طلب ہے۔ اس لئے ریڈنگ کو مختلف اوقات یا گھنٹوں میں یادوں کے وقفے سے لیں۔

پیشہ کیاں:

- 1- مریض کو زخم بھی ہو سکتا ہے۔
 - 2- آنکھ میں بھیجی ہو سکتا ہے۔
- اگر ٹونو میٹر صحیح کی جائے تو کوئی پیشہ کی پیدا نہیں ہوتی۔

ایلو ہیتمتھان میڈیکل بکسز



عثمان پبلی کیشنز شیخ بشیر

عشراں و تاجان کتب اردو بازار لاہور
Ph: 0333-4275783, 042-7640094